

Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Zugelassen

- Diprophylline
- Heptaminol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Saugkalb

Fohlen

Ferkel

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intraperitoneale Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 48 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 48 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intrapertoneale Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 48 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 48 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR03DA51

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

10/03/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 129522

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/08/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0379/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Estland Frankreich Deutschland Ungarn Irland Italien
Portugal Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.