

# 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:**

Italien

---

**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:**

10/05/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

105679

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/05/2023

---

**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](http://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.