

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

Autorisé

- Heptaminol
- Diprophylline

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Bovin (veau)

Cheval (poulain)

Porc (porcelet)

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intrapéritonéale
Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intraveineuse:

- **Bovins**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 48 hour

- **Cheval**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 48 hour

- **Porc**

- Viande et abats. 2 day

- **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 2 day

- **Cheval (poulain)**

- Viande et abats. 2 day

- **Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 2 day

- **Chien**

- **Chat**

Voie intrapéritonéale:

- **Bovins**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 48 hour

- **Cheval**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 48 hour

- **Porc**

- Viande et abats. 2 day

- **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 2 day

- **Cheval (poulain)**

- Viande et abats. 2 day

- **Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 2 day

- **Chien**

- **Chat**

Voie intramusculaire:

- **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 7 day

- **Cheval (poulain)**

- Viande et abats. 7 day

- **Porc (porcelet)**

- Viande et abats. 7 day

- **Chien**

- **Chat**

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QR03DA51

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Autriche

Available in:

Autriche

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

841644

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/03/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0379/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Estonie France Allemagne Hongrie Irlande Italie Portugal
Espagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985664>