

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

Heimilað

- Diprophylline
- Heptaminol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Nautgripir (kálfur)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)

[Norwegian](#)

Svín (grís)

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í kviðarhol

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í kviðarhol:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

•

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR03DA51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/05/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

105679

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/05/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0379/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Eistland Frakkland Þýskaland Ungverjaland Írland Ítalía
Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.