

# Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, cani e gatti

Autorizzato

- Diprophylline
- Heptaminol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, cani e gatti

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Suino

Bovini (vitello)

Cavallo (puledro)

Suino (suinetto)

Cane

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso  
Uso intraperitoneale  
Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 48 ora

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 48 ora

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

#### **Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

**Uso intraperitoneale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 48 ora

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 48 ora

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QR03DA51

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/05/2023

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105679

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/05/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0379/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Estonia Francia Germania Ungheria Irlanda Italia Portogallo  
Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 4/08/2023

Scaricamento