

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

Autorisert

- Diprophylline
- Heptaminol

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

hest

gris

kalv

føll

grisunge

hund

katt

### **Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Intraperitoneal bruk  
Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intravenøs bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 2 dag
- Melk. 48 time

- 

#### **hest**

- Slakt. 2 dag
- Melk. 48 time

- 

#### **gris**

- Slakt. 2 dag

- 

#### **kalv**

- Slakt. 2 dag

- 

#### **føll**

- Slakt. 2 dag

•

**grisunge**

- Slakt. 2 dag

**Intraperitoneal bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 48 time

•

**hest**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 48 time

•

**gris**

- Slakt. 2 dag

•

**kalv**

- Slakt. 2 dag

•

**føll**

- Slakt. 2 dag

•

**grisunge**

- Slakt. 2 dag

**Intramuskulær bruk:**

•

**kalv**

- Slakt. 7 dag

- 

**føll**

- Slakt. 7 dag

- 

**grisunge**

- Slakt. 7 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QR03DA51

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Tilgjengelig i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/07/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10810/025/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/07/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0379/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE EE FR DE HU Irland IT PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.