

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

Godkänd

- Diprophylline
- Heptaminol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Nöt (kalv)

Häst (föl)

Svin (smågris)

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning
Intraperitoneal användning
Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 48 timme

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 48 timme

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst (föl)

- Meat and offal. 2 dygn

•

Svin (smågris)

- Meat and offal. 2 dygn

Intraperitoneal användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 48 timme

•

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 48 timme

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 2 dygn

•

Häst (föl)

- Meat and offal. 2 dygn

•

Svin (smågris)

- Meat and offal. 2 dygn

Intramuskulär användning:

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Häst (föl)

- Meat and offal. 7 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QR03DA51

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

10/03/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 129522

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/08/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0379/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Estland Frankrike Tyskland Ungern Irland Italien Portugal
Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.