

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml solución inyectable para bovino, caballos, porcino, perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Heptaminol	50 mg
(equivalente a 62,6 mg de hidrocloreuro de heptaminol)	
Dipropilina	50 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E1519)	20 mg
---------------------------	-------

Solución inyectable transparente, de incolora a ligeramente amarilla.

3. Especies de destino

Bovino, caballos, porcino, perros y gatos

Además del texto escrito, si se utilizan iconos en la caja:



4. Indicaciones de uso

Tratamiento de soporte (analéptico) de la insuficiencia cardiovascular y/o respiratoria aguda

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad conocida al alcohol bencílico.
No usar en animales con hipertensión arterial.

6. Advertencias especiales

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

El medicamento veterinario puede provocar reacciones de hipersensibilidad debido a la presencia de alcohol bencílico. Las personas con hipersensibilidad conocida al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. En caso de contacto con la piel, enjuagar inmediatamente con agua. Si aparecen síntomas como eritema cutáneo, consulte con un médico y muéstrele el prospecto.

El medicamento veterinario puede provocar irritación de la piel y/o los ojos. Evitar el contacto con la piel y los ojos. Si el medicamento veterinario entra en contacto con la piel o los ojos, deberán enjuagarse inmediatamente con agua. Si la irritación persiste deberá buscarse atención médica. Lavarse las manos después del uso.

El medicamento veterinario puede provocar efectos adversos tras una autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Podría ser posible la existencia de efectos sinérgicos de la diprofilina con otras xantinas, como la cafeína y la propentofilina.

Sobredosificación:

Una dosis excesiva puede provocar hiperventilación, dando lugar a alcalosis respiratoria, hipertensión arterial, taquicardia, espasmos musculares y excitación generalizada del sistema nervioso central.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacción de hipersensibilidad, edema alérgico (edema facial, edema palpebral, edema labial) Eritema
---	--

Bovino, caballos, porcino y gatos:

Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos que encontrará al final de este prospecto o mediante su sistema nacional de notificación.

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

En adultos, bovino, caballos y porcino:

Uso por vía intravenosa (i.v.) o intraperitoneal (i.p.) lenta

En terneros, potros, lechones, perros y gatos:

Uso por vía intravenosa (i.v.), intramuscular (i.m.) o intraperitoneal (i.p.) lenta

10 mg de heptaminol y 10 mg de diprofilina por kg de peso vivo; es decir, 2 ml de la solución por 10 kg de peso vivo.

El tratamiento puede repetirse al cabo de 4 a 5 horas, y durante 4 a 5 días.

Al administrar el medicamento veterinario por vía intramuscular debe tenerse cuidado en no exceder el volumen máximo por punto de inyección, de 10 ml. En caso de que la cantidad total de medicamento exceda el volumen máximo para un punto de inyección, deberán emplearse múltiples puntos de inyección.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Bovino y caballos:

Carne: 2 días después de la administración i.v. o i.p..

Leche: 48 horas

Porcino:

Carne: 2 días después de la administración i.v. o i.p..

Terneros, potros, lechones:

Carne: 2 días después de la administración i.v. o i.p..

Carne: 7 días después de la administración i.m..

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 56 días

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

4181 ESP

Formatos:

Caja de cartón con un vial de 20 ml o un vial de 50 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [base de datos de medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación de los lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Alemania

Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios Karizoo, S.A.

P.I. La Borda, Mas Pujades 11-12

08140 Caldes de Montbui

Barcelona, España

+34 938 654 148