

# Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Разрешен

- Chlorphenamine maleate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

---

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение  
Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 12 hour

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 12 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QR06AB04

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

**Наличен в:**

Portugal

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/10/2014

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

855/01/14DFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/09/2025

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IT/V/0131/001

---

**Засегната държава членка:**



Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.