

Ancesol 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Chlorphenamine maleate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ancesol 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 12 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 12 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QR06AB04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Österreich

Verfügbar in:Österreich

Packungsbeschreibung:

5 x 100 ml Durchstechflaschen aus bernsteinfarbenem Glas (Typ II) mit Bromobutyl-Gummistopfen (Typ I) und Aluminiumkappe.

1 x 100 ml Durchstechflasche aus bernsteinfarbenem Glas (Typ II) mit Bromobutyl-Gummistopfen (Typ I) und Aluminiumkappe.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

24/11/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835892

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/11/2014

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0131/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Finnland
Frankreich Deutschland Griechenland Lettland Litauen Niederlande Polen
Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung