

# Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Zugelassen

- Chlorphenamine maleate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Ancesol 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

### 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:

**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

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Verfügbar in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

13/11/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 114637

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/02/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0131/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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