

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Ancesol 10 mg/ml инжекционен разтвор за говеда

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активни вещества:

Chlorphenamine maleate	10 mg
(еквивалент на 7,03 mg chlorphenamine)	

Помощни вещества:

Methyl parahydroxybenzoate (E218)	1,00 mg
Propyl parahydroxybenzoate	0,20 mg

Бистър, безцветен до почти безцветен разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда

4. Показания за употреба

За симптоматично лечение на проблеми, свързани с освобождаване на хистамин.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Въпреки че интравенозното приложение дава незабавен терапевтичен ефект, може да има ефекти на възбудимост върху ЦНС. Затова когато използвате този начин на приложение, прилагайте бавно и ако е необходимо, прекъснете приложението за няколко минути. Да не се прилага подкожно.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Случайно самоинжектиране може да доведе до седация. Трябва да се внимава за избягване на самоинжектиране с този продукт. За предпочитане е да използвате обезопасена игла до момента на инжектиране.

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. НЕ ШОФИРАЙТЕ.

Незабавно измийте напръсканото от кожата и очите.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност и лактация. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Едновременно прилагане на други антихистамини или барбитурати може да подсили седативния ефект на хлорфенамин. Употребата на антихистамини може да прикрие ранни признаци на ототоксичност, причинявана от някои антибиотици (напр. аминогликозиди и макролидни антибиотици) и може да скъси ефекта на пероралните антикоагуланти.

Предозиране:

Дози до четири пъти над терапевтичната доза се понасят добре. В много редки случаи в областта на врата са наблюдавани локални реакции в мястото на инжектиране. Всички реакции са били преходни и са отзвучали спонтанно.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда:

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):

Седация¹

¹ Слаба.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

За интрамускулно или интравенозно приложение.

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Говеда:

0,5 mg chlorphenamine maleate/kg телесна маса (5 ml/100 kg телесна маса), веднъж дневно в продължение на три последователни дни.

Телета:

1 mg chlorphenamine maleate/kg телесна маса (10 ml/100 kg телесна маса), веднъж дневно в продължение на три последователни дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Виж също точка „Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП“

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 1 ден.

Мляко: 12 часа.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картоната след обозначението Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

След първо отваряне да не се съхранява при температура над 30 °C.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2426

Размери на опаковката:

1 x 100 ml, 5 x 100 ml

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

09/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Австрия

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

ВетВива Рихтер ЕООД,
София 1360, ул. Обелско шосе № 7,
Тел.:02/9279966,
E-mail: office@vetviva.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

17. Допълнителна информация

29.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV