

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Chlorphenamine maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 12 Hora(s)

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 12 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QR06AB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Alemania

Disponible en:Alemania

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402076.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2020

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0131/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Finlandia Francia Alemania Grecia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.