

# 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:**Portugal

---

**Disponible en:**Portugal

---

**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:**

27/10/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

855/01/14DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/09/2025

---

**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](http://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.