

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Heimilað

- Chlorphenamine maleate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QR06AB04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

27/10/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

855/01/14DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/09/2025

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0131/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Eistland Finnland Frakkland Þýskaland
Grikkland Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.