

# Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Chlorphenamine maleate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Ancesol, 10mg/ml, Injekční roztok

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 12 ora

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 12 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QR06AB04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/01/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/001/15-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/01/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Italia

---

**Numero di procedura:**

IT/V/0131/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Germania  
Grecia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.