

# 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

---

**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:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**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:**

10/03/2015

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

230012

---

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

8/09/2025

---

**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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.