

Ancesol 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Registruotas

- Chlorphenamine maleate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Ancesol 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 12 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QR06AB04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetviva Richter GmbH

Rinkodaros leidimo data:

12/03/2015

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetviva Richter GmbH

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 116919

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/10/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.