

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Autorisert

- Chlorphenamine maleate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 12 time

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 12 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QR06AB04

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:PT

Tilgjengelig i:PT

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

855/01/14DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/09/2025

Referanse medlemsstat:

IT

Prosedyrenummer:

IT/V/0131/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG CZ EE FI FR DE EL LV LT NL PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.