

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

Ancesol 10 mg/ml soluzione iniettabile per bovini

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:

IT

Tilgjengelig i:

IT

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:

23/03/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104704

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/09/2019

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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