

# Phenasol 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Autorizado

- Chlorphenamine maleate

## Product identification

### Nome do medicamento:

Phenasol 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramuscular:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 24 hora
- Milk. 12 hora

**Via intravenosa:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 24 hora
- Milk. 12 hora

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QR06AB04

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alemanha

---

**Available in:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

402339.00.00

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

9/08/2021

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073206>