

# Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Chlorphenamine maleate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Ancesol 10 mg/ml solution for injection for cattle

Ancesol 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Ancesol 10 mg/ml Solution injectable

Ancesol 10 mg/ml Injektionslösung

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 12 hora

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 1 dia
  - Milk. 12 hora
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QR06AB04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Disponibilidade:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/03/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V471431

---

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

17/03/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0131/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Estónia Finlândia França  
Alemanha Grécia Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Eslovénia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.