

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

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.