

# Histodine

Разрешен

- Chlorphenamine maleate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Histodine

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QR06AB04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**France

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

10/04/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/5465391 1/2017

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

10/04/2017

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0211/001

---

**Засегната държава членка:**



Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.