

# Histodine

Registrováno

- Chlorphenamine maleate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Histodine

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

**Cílové druhy:**

Skot

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Injekční roztok

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 12 hour

- Maso. 1 day

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 12 hour

- Maso. 1 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**QR06AB04

---

**Právní status výdeje:**Na předpis

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Francie

---

**Dostupné v:**Francie

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Datum registrace:**

10/04/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/5465391 1/2017

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/04/2017

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0211/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.