

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:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

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:

28/04/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/17/0020

Datum změny stavu registrace:

28/04/2017

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Označení na obalu

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

Příbalová informace

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.