

# Histodine

Zugelassen

- Chlorphenamine maleate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Histodine

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 12 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 12 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QR06AB04

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

23/08/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

V/914/18/09/1735

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/08/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0211/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich Ungarn Island  
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Rumaenien  
Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.