

# Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Zugelassen

- Denaverine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#) [Färse](#)

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**  
**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Färse**

- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QG02CX90

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**Verfügbar in:**

Slowenien

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

14/07/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

DC/V/0580/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/07/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0163/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland

Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg

Malta Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien 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

### Package Leaflet and Labelling

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

### Kombinierte Datei aller Dokumente

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

2402298-paren-20170905.rtf