

# HISTODINE 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Autorizado

- Chlorphenamine maleate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HISTODINE 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Milk. 12 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Milk. 12 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QR06AB04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**España

---

**Disponible en:**España

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/05/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3547 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/11/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0211/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre República Checa Estonia Francia Hungría Islandia Irlanda  
Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado