

# Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Denaverine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

vacas lecheras

Novillas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

- 

**vacas lecheras**

- Milk. 24 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

- 

**Novillas**

- Milk. 24 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QG02CX90

---

**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:**Malta

---

**Disponible en:**Malta

---

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

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/06/2017

---

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Número de autorización:**

VMA62

---

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

28/06/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0163/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia Grecia  
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos  
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponibile 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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402298-paren-20170905.rtf