

# Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Autorisé

- Denaverine hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (Vaches laitières)

Bovin (génisse)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovin (Vaches laitières)**

- Lait. 24 hour

- Viande et abats. 1 day

- 

**Bovin (génisse)**

- Lait. 24 hour

- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG02CX90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Malte

---

**Disponible en:**

Malte

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/06/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Numéro de l'autorisation:**

VMA62

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/06/2017

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0163/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie

Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne

Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402298-paren-20170905.rtf