

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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:

7/12/2017

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

11065/16/08-12-2017/K-0221301

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/02/2022

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

2402298-paren-20170905.rtf