

# Histodine

Autorizzato

- Chlorphenamine maleate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Histodine

Histodine 10 mg/ml stungulyf, lausn handa nautgripum

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

bovini

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- latte. 12 ora
- carni e frattaglie. 1 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- latte. 12 ora
- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QR06AB04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Islanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/04/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/17/003/01

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/04/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0211/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.