

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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