

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Denaverine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Sensiblex 40,0 mg Roztwór do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Bovini (manza)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vacca da latte)

- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Bovini (manza)

- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 1 giorno

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

QG02CX90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

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:

Veyx Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/10/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2696

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/10/2017

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0163/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia

Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi

Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia 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

Foglio illustrativo

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