

# 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 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

### 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:**

Paesi Bassi

---

**Disponibile in:**

Paesi Bassi

---

**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:**

14/06/2017

---

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 118745

---

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

8/02/2022

---

**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](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.

2402298-paren-20170905.rtf