

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Denaverine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Bovini (manza)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:**• Bovini (vacca da latte)**

- latte. 24 ora
- carne e visceri. 1 giorno

• Bovini (manza)

- latte. 24 ora
 - carne e visceri. 1 giorno
-

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

QG02CX90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

VM 27569/4006

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/06/2017

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061151>