

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000061159>

SENSIBLEX

Autorizzato

- Denaverine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SENSIBLEX

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

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:

23/10/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/10/2017

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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

2402298-paren-20170905.rtf