

Histodine

Autorisert

- Chlorphenamine maleate

Product identification

Legemidlets navn:

Histodine

Histodine 10 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknak A.U.V

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Milk. 12 time
- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Milk. 12 time
- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QR06AB04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

5/04/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Food Chain Safety Office

Godkjenningsnummer:

3866/X/17 NÉBIH ÁTI

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/04/2017

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0211/001

Gjeldende medlemsstater:

BE Kypros CZ EE FR HU IS Irland IT LV LT LU PL PT RO SI ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034201>