

# Histodine 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Toegelaten

- Chlorphenamine maleate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Histodine 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)****:**QR06AB04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/08/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 119171

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/01/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0211/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Hongarije IJsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Luxemburg Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 9/06/2022

[Downloaden](#)