

# Histodine

Dopuszczony

- Chlorphenamine maleate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Histodine

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle**

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

**Podanie dożylnie:**

- 

**Cattle**

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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**QR06AB04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**France

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
Dostępne wyłącznie w angielski  
Dostępne wyłącznie w angielski  
Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

10/04/2017

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Produlab Pharma B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

FR/V/5465391 1/2017

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

10/04/2017

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Numer procedury:**

NL/V/0211/001

---

### **Zainteresowane państwa członkowskie:**



Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.