

Histodine 10 mg/ml solução injetável para bovinos

Autorizado

- Chlorphenamine maleate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Histodine 10 mg/ml solução injetável para bovinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Milk. 12 hora
- Meat and offal. 1 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 12 hora
 - Meat and offal. 1 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR06AB04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

31/12/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1234/01/18DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

2/10/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0211/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Chipre República Checa Estónia França Hungria Islândia Irlanda
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.