

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Denaverine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sensiblex 40 mg/ml solution for injection for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. 24 hora
- Meat and offal. 1 dia

-

Cattle (heifer)

- Milk. 24 hora
 - Meat and offal. 1 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02CX90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

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:

Veyx Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

29/09/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/034/DC/17-S

Data da alteração do estado de autorização:

3/04/2023

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0163/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia 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.

2402298-paren-20170905.rtf