

# 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:**

Itália

---

**Disponibilidade:**

Itália

---

**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:**

23/10/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

104992

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/10/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

2402298-paren-20170905.rtf