

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034232>

Histodine

- Chlorphenamine maleate

Oprávnenny

## Identifikácia lieku

Názov lieku:

Histodine

Účinná látka:

- Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

- Intramuskulárne použitie
- Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)  
10.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
millilitre(s)

Lieková forma:

- Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

- Intramuskulárne použitie
  - Cattle
    - Milk  
12  
hour

- Meat and offal  
1  
day
- Intravenózne použitie
  - Cattle
    - Milk  
12  
hour
    - Meat and offal  
1  
day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QR06AB04

Právny stav dodávky:

- Dostupné len v [?esky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Holandsko

Opis balenia:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

## **?alšie informácie**

Anglicky:

- Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Le Vet. Beheer B.V.

Dátum registrácie lieku:

- 17/08/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

- Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

- Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

- REG NL 119171

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 25/01/2022

Referenčný členský štát:

- Holandsko

Číslo postupu:

- NL/V/0211/001

Dotknuté členské štáty:

- Belgicko
- Cyprus
- Česko
- Estónsko
- Francúzsko
- Maďarsko
- Island
- Írsko
- Taliansko
- Lotyšsko
- Litva
- Luxembursko
- Poľsko
- Portugalsko
- Rumunsko
- Slovensko
- Španielsko
- Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovský](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Dokumenty

## Informácie o produkte

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (sloven?ina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

[Ostatné jazyky \(2\)](#)

Holandsky (PDF)

Publikované na: 9/06/2022

[Stiahnu?](#)

English (PDF)

Publikované na: 23/05/2022

[Stiahnu?](#)