

# HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Autoriseret

- Dexamethasone
- Chlorphenamine maleate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Ged

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

312.98 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 5 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 30 dag

- 

#### **Ged**

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 5 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RV01

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

22/06/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/7978797 4/1988

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/06/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.