

# BIOMETHASONE

Εγκριμένο

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

BIOMETHASONE

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Αίγα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QH02AB02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

France

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratoires Biove

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/07/1992

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratoires Biove

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/1728841 1/1992

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

21/07/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

## Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.