

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

312.98 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Trirx Segre

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7978797 4/1988

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage