

# BIOMETHASONE

Engedélyezett

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

BIOMETHASONE

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

kecske

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 6 day

- 

**kecske**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 6 day

- 

**kecske**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

**Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 6 day

•

**kecske**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QH02AB02

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

France

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratoires Biove

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

21/07/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratoires Biove

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/1728841 1/1992

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

21/07/2012

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.