

# HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Ožka

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

0.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

312.98 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Pienas. 5 d.

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- 

#### **Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Pienas. 5 d.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01RV01

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

France

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet

---

**Rinkodaros leidimo data:**

22/06/1988

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registracijos numeris:**

FR/V/7978797 4/1988

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/06/2013

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.