

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

312.98 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 5 day

-

Varken

- Meat and offal. 30 day

-

Geit

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RV01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

22/06/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/7978797 4/1988

Datum toelatingswijziging:

22/06/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.