

BIOMETHASONE

Autorisert

- DEXAMETHASONE DISODIUM PHOSPHATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BIOMETHASONE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

geit

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

geit

- Slakt. 8 dag

- Melk. 3 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

geit

- Slakt. 8 dag

- Melk. 3 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Melk. 3 dag

•

gris

- Slakt. 6 dag

•

geit

- Slakt. 8 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratoires Biove

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/07/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/1728841 1/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/07/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.