

# HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

HISTABIOSONE SUSPENSION INJECTABLE

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Bovine

Porc

Capră

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

0.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

312.98 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 5 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 30 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 5 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RV01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/06/1988

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Trirx Segre

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/7978797 4/1988

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/06/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.