

AZIUM

Myönnetty

- Dexamethasone

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

AZIUM

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Nivelen sisään

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

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

-

Sika

- Meat and offal. 6 day

Laskimoon:

-

Nauta

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

-

Sika

- Meat and offal. 6 day

Nivelen sisään:

-

Nauta

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

-

Sika

- Meat and offal. 6 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/05/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Trirx Segre

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/0653280 2/1992

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/05/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.