

AZIUM

Heimilað

- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AZIUM

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar í lið:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet

Dagsetning markaðsleyfis:

15/05/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/0653280 2/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/05/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.