

AZIUM

Autorizado

- Dexamethasone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

AZIUM

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

Via intra-articular:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

15/05/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Trirx Segre

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/0653280 2/1992

Data de alteração do estado de autorização:

15/05/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032095>