

Dimazon 50 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Furosemide

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dimazon 50 mg/ml Solution for Injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Skot

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

59.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intravenózní podání:**

-

Skot

- Maso. 1 day

- Mléko. 24 hour

-

Kůň

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QC03CA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Datum registrace:

1/10/1995

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10996/109/001

Datum změny stavu registrace:

1/10/1995

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.