

Dimazon 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Furosemide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dimazon 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze
Rind
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Milch. 24 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC03CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Durchstechflasche aus Klarglas, Typ I (PH.Eur.), zu 10 ml mit einem Bromobutyl Gummistopfen

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

5/04/1973

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

15262

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/04/1973

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung