

DIUREN 4 %, 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Zugelassen

- Furosemide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIUREN 4 %, 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Intravascular use:

-

Rind

- Meat. 5 Tag

- Milch. 4 Tag

-

Pferd

- Meat. 5 Tag

- Milch. 4 Tag

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:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Teknofarma S.r.l.

Zulassungsdatum:

19/06/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Teknofarma S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2009

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.