

Dimazon 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Ei
myönnetty

- Furosemide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Dimazon 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa
Nauta
Koiria
Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen
Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 24 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 1 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 24 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 1 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QC03CA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/10/1972

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Myyntilupanumero:

3421

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/03/2012

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.