

Dimazon 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Non
autorisé

- Furosemide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dimazon 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat
Bovins
Chien
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 24 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 24 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC03CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/10/1972

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

3421

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/03/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.