

FUROSEMID 1% RO

Autorisé

- Furosemide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FUROSEMID 1% RO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovin (vache)

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

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

QC03CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Romvac Company S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/12/2006

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

Romvac Company S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150354

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/08/2015

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.