

# Dimazon 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Ekki  
heimilað

- Furosemide

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Dimazon 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

### Marktegund:

Köttur  
Nautgripir  
Hundur  
Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QC03CA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Kýpur

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í gríska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

26/10/1972

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3421

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

21/03/2012

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.