

DIUREN 1%, 10 mg/ml, soluzione iniettabile per cani e gatti

Heimilað

- Furosemide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DIUREN 1%, 10 mg/ml, soluzione iniettabile per cani e gatti

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [Portuguese](#)

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QC03CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Teknofarma S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/06/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Teknofarma S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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