

Dimazon Vet. iniektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Non
autorizzato

- Furosemide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dimazon Vet. iniektionsvæske, opløsning 50 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC03CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/09/1972

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

05907

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/02/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.