

Furosemide 5%, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katēms

Autorizzato

- Furosemide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Furosemide 5%, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katēms

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

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

QC03CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

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:

Alfasan International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/09/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan International B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/98/0755/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/11/2010

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

Documenti

RV0755.pdf