

Dimazon 50 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Furosemide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dimazon 50 mg/ml Solution for Injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt
storfe
hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
59.23 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 24 time

-

hest

- Slakt. 1 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC03CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/109/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1995

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.