

DIUREN 4 %, 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Autorisert

- Furosemide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DIUREN 4 %, 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

hund

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravascular use:**

-

storfe

- Kjøtt. 5 dag

- Milk. 4 dag

-

hest

- Kjøtt. 5 dag

- Milk. 4 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:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Teknofarma S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/06/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Teknofarma S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2009

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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