

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035592>

# DIMAZON SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Furosemide

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DIMAZON SOLUTION INJECTABLE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Cal

Cal (lapă)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 7 zi

- Lapte. 2 zi

- 

**Cal**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Cal (Iapă)**

- Lapte. 2 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QC03CA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/06/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/9776711 4/1992

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/06/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.