

# Diurizone Injectable

Разрешен

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Diurizone Injectable

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QC03AX01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/10/1989

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetoquinol S.A.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10983/011/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/10/1989

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.