

DIURIZONE POUDRE

Autorizovaný

- Dexamethasone
- Hydrochlorothiazide

Product identification

Název léčivého přípravku:

DIURIZONE POUDRE

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální suspenzi

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Skot**

- Maso. 6 day

• Skot

- Mléko. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QC03AX01

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

VETOQUINOL SA

Marketing authorisation date:

30/06/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol

Odpovědný orgán:

ANSES

Registrační číslo:

FR/V/3978562 4/1992

Datum změny stavu registrace:

29/11/2020

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035508>