

DIUREDEM

Zugelassen

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIUREDEM

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Milch. 3 Tag
 - Fleisch und Innereien. 6 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC03AA56

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Biove

Zulassungsdatum:

23/04/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8257387 6/1991

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.