

Diurizone Powder

Ei myönnetty

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Diurizone Powder

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen (elintarviketuotannosta poissuljettu)

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Nauta

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QC03AX01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol Ireland Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/10/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10983/010/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/12/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.