

Diurizone Powder

Non autorisé

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Diurizone Powder

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Bovins

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC03AX01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol Ireland Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/10/1989

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10983/010/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.