

DIURIZONE SOLUTION

Údaraithe

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Product identification

Ainm an chógais:

DIURIZONE SOLUTION

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Úsáid fho-chraicneach

Úsáid infhéitheach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:**Úsáid ionmhatánach:****• Cattle**

- Milk. 2 day

• Cattle

- Meat and offal. 3 day

Úsáid fho-chraicneach:**• Cattle**

- Milk. 2 day

• Cattle

- Meat and offal. 3 day

Úsáid infhéitheach:**• Cattle**

- Milk. 2 day

• Cattle

- Meat and offal. 3 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QC03AX01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

VETOQUINOL SA

Marketing authorisation date:

26/03/1980

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Vetoquinol

An t-údarás atá freagrach:

ANSES

Uimhir údaraithe:

FR/V/9021366 9/1980

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

26/03/2010

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035507>