

Diurizone Powder

Ekki heimilað

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Diurizone Powder

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC03AX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Ireland Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

11/10/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10983/010/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.