

Diurizone Powder

Non autorizzato

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Diurizone Powder

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.25 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC03AX01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol Ireland Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/10/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10983/010/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2025

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.