

# Diurizone Injectable

Autorizzato

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Diurizone Injectable

---

### 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 intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 7 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 7 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**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:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Disponibile in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

1/10/1989

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10983/011/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/10/1989

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.