

Diurizone Powder

Neregistruotas

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Diurizone Powder

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Nemaistiniai arkliai

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

75.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.25 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

- Pienas. 7 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**(ATCvet) kodas:**

QC03AX01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Vetoquinol Ireland Limited

Rinkodaros leidimo data:

11/10/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10983/010/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/12/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.