

Diurizone Powder

Niet gemachtigd

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Diurizone Powder

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC03AX01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol Ireland Limited

Handelsvergunningsdatum:

11/10/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10983/010/001

Datum toelatingswijziging:

1/12/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.