

DIURIZONE POUDRE

Ikke autorisert

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DIURIZONE POUDRE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.25 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 6 dag

- Melk. 3 dag

-

storfe

- Slakt. 6 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC03AX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/06/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/3978562 4/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/08/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.