

# Diurizone Powder

Ikke autorisert

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Diurizone Powder

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

ikke matproduserende hest

---

**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

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Oral bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 28 dag

- Melk. 7 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:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

11/10/1989

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10983/010/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/12/2025

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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