

DIURIZONE SOLUTION

Autorizado

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

Product identification

Nome do medicamento:

DIURIZONE SOLUTION

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Cattle**

- Milk. 2 dia

• Cattle

- Meat and offal. 3 dia

Via subcutânea:**• Cattle**

- Milk. 2 dia

• Cattle

- Meat and offal. 3 dia

Via intravenosa:**• Cattle**

- Milk. 2 dia

• Cattle

- Meat and offal. 3 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC03AX01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em French

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

VETOQUINOL SA

Marketing authorisation date:

26/03/1980

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetoquinol

Autoridade responsável:

ANSES

Número da autorização:

FR/V/9021366 9/1980

Data de alteração do estado de autorização:

26/03/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035507>