

# DIURIZONE POWDRE

Autorizat

- Dexamethasone
- Hydrochlorothiazide

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

DIURIZONE POWDRE

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specii țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

0.25 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [English](#)

75.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru suspensie orală

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrare orală:****• Bovine**

- Carne și organe. 6 zi

**• Bovine**

- Lapte. 3 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QC03AX01

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

VETOQUINOL SA

---

**Marketing authorisation date:**

30/06/1992

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol

---

**Autoritatea responsabilă:**

ANSES

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/3978562 4/1992

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/11/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035508>