

# Diurizone Powder

Neautorizat

- Hydrochlorothiazide
- Dexamethasone

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Diurizone Powder

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

---

### Calea de administrare:

Administrare orală

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.25 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare orală:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 7 zi

---

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

QC03AX01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/10/1989

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10983/010/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/12/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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