

OEDEX SACHET POUDDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Autoriseret

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OEDEX SACHET POUDDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hestefamilien

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 3 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal. 6 dag
 - Milk. 3 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QC03AA56

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma France S.A.S.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/02/1990

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/5839367 3/1990

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/02/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.