

# OEDEX SACHET POUDDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

OEDEX SACHET POUDDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour suspension buvable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 3 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 3 day

- 

#### **Equid**

- Viande et abats. 6 day
  - Lait. 3 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QC03AA56

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Sachet de 20 g

Boîte de 40 sachets de 20 g

Boîte de 100 sachets de 20 g

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/02/1990

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5839367 3/1990

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/02/2010

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage