

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

Engedélyezett

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

lóféle

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Por belsőleges szuszpenzióhoz

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Oralis alkalmazás:

- 

##### szarvasmarha

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

- 

##### sertés

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

- 

##### lófélé

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QC03AA56

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dopharma France S.A.S.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

2/02/1990

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/5839367 3/1990

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/02/2010

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

### Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.