

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

Autorizzato

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

equide

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

12.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.25 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per sospensione orale

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso orale:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 3 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 3 giorno

- 

#### **equide**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 3 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QC03AA56

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/02/1990

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma France

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/5839367 3/1990

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/02/2010

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.