

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Toegelaten

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

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

-

Varken

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

-

Equid

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC03AA56

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma France S.A.S.

Handelsvergunningsdatum:

2/02/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma France

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/5839367 3/1990

Datum toelatingswijziging:

2/02/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.