

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Autorizado

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

12.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

0.25 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 3 dia

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 3 dia

-

Equid

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 3 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC03AA56

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma France S.A.S.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/02/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/5839367 3/1990

Data da alteração do estado de autorização:

2/02/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.