

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Autorizat

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OEDEX SACHET POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Ecvide

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

12.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.25 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 3 zi

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 3 zi

-

Ecvide

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QC03AA56

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France S.A.S.

Data autorizației de comercializare:

2/02/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/5839367 3/1990

Data modificării statusului autorizației:

2/02/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.