

# Naquadem 200 mg / 5 mg Granulat zum Eingeben über das Futter oder zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Rinder

Разрешен

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Идентификация на продукта

### **Име на лекарството:**

Naquadem 200 mg / 5 mg Granulat zum Eingeben über das Futter oder zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Rinder

### **Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### **Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

### **Начин на приложение:**

Прилагане в храна

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
0.01 gram(s) / 18.00 gram(s)

Налично само в Английски  
0.20 gram(s) / 18.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Гранули

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане в храна:

•

#### говеда

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

---

### Перорално приложение:

•

#### говеда

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QC03AA56

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

aniMedica GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/12/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

aniMedica GmbH

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

6873136.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

22/12/2005

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.