

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

Zugelassen

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.01 gram(s) / 18.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.20 gram(s) / 18.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Granulat

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Eingeben über das Futter:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 1 Tag

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
  - Milch. 1 Tag
- 

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QC03AA56

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 900 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 18 Gramm

(ID2) 540 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 30 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 18 Gramm

(ID1) 72 Gramm: Faltschachtel (Pappe) mit 4 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 18 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

22/12/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6873136.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/12/2005

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente