

# Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben über Futter oder Trinkwasser für Rinder und Pferde

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben über Futter oder Trinkwasser für Rinder und Pferde

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
5.00 milligram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 Φακελίσκος

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κοκκία

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση εντός τροφής:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QC03AA56

QH02AB02

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/12/2016

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

aniMedica GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

837345

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

21/12/2016

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

at-puar-600000083624-np-naequeaedem-de.pdf