

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

Autorizado

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.01 Gramo(s) / 18.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 18.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 1 Día

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día
 - Milk. 1 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC03AA56

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

22/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6873136.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.