

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

Autorizado

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

### **Vía de administración:**

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Sobre

---

### Forma farmacéutica:

Granulado

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en el alimento:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 48 Hora(s)

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 8 Día
- 

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

QC03AA56

QH02AB02

---

### 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:

Austria

---

**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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/12/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

837345

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/12/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

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