

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

Odobreno

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

U hranu za životinje

Kroz usta

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
0.01 gram / 18.00 gram

Dostupan samo u engleski  
0.20 gram / 18.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Granule

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **U hranu za životinje:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

### **Kroz usta:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

---

### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QC03AA56

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### **Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Germany

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

aniMedica GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

22/12/2005

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

aniMedica GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

6873136.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

22/12/2005

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.