

NAQUADEM SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS ET PORCINS

Heimilað

- Dexamethasone acetate
- Trichlormethiazide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NAQUADEM SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS ET PORCINS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 3 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC03AA56

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fánlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet

Dagsetning markaðsleyfis:

15/05/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/8543738 0/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/05/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.