

NAQUADEM SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS ET PORCINS

Autorisert

- Dexamethasone acetate
- Trichlormethiazide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NAQUADEM SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS ET PORCINS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.55 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 6 dag
- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 6 dag

-

hest

- Slakt. 6 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC03AA56

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/8543738 0/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/05/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.