

Naquadem 200 mg / 5 mg

Dopuszczony

Granulat zum Eingeben über das Futter oder zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Rinder

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W paszy

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

0.01 gram(s) / 18.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

0.20 gram(s) / 18.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Granulat

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W paszy:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QC03AA56

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

aniMedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/12/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

aniMedica GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6873136.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/12/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078427>