

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

Autorizat

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

### **Calea de administrare:**

-

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
0.01 gram(e) / 18.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză  
0.20 gram(e) / 18.00 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Granule

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 5 zi
- Lapte. 1 zi

### Administrare orală:

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 5 zi
  - Lapte. 1 zi
- 

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QC03AA56

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegiană

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

aniMedica GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/12/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

aniMedica GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6873136.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/12/2005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.