

# Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben über Futter oder Trinkwasser für Rinder und Pferde

Autorizat

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben über Futter oder Trinkwasser für Rinder und Pferde

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Cal

### **Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
5.00 miligram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 Sachet

---

### Forma farmaceutică:

Granule

---

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

-:

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 5 zi
- Lapte. 48 oră

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 8 zi
- 

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

QC03AA56

QH02AB02

---

### 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 Norwegian

---

### 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](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

aniMedica GmbH

---

### **Data autorizației de comercializare:**

21/12/2016

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

aniMedica GmbH

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numărul autorizației:**

837345

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

21/12/2016

---

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

## Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

at-puar-600000083624-np-naequeaedem-de.pdf