

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

Oprávněný

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.01 gram(s) / 18.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.20 gram(s) / 18.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QC03AA56

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

aniMedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

22/12/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

6873136.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.