

Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben oder zur Herstellung einer Suspension für Rinder und Pferde

Pooblašeno

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

Product identification

Ime zdravila:

Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben oder zur Herstellung einer Suspension für Rinder und Pferde

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Vrečica

Farmacevtska oblika:

Zrnca

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v krmno mešanico:

- **govedo**

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 5 day

- **Horse**

- Meat and offal. 8 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QC03AA56

QH02AB02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Na voljo samo v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

21/12/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Animedica GmbH

Pristojni organ:

AGES

Številka dovoljenja :

837345

Datum spremembe statusa dovoljenja:

29/09/2021

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

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083624>