

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Dexamethasone
- Trichlormethiazide

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Naquadem 200 mg / 5 mg, Granulat zum Eingeben über Futter oder Trinkwasser 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Podatki o zdravilu

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

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico:

-

govedo

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 48 hour

-

Horse

- Meat and offal. 8 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QC03AA56

QH02AB02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/12/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

aniMedica GmbH

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

837345

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

21/12/2016

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

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