

Novacen N 500 mg/ml Injektionslösung Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

Zugelassen

- Metamizole sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Novacen N 500 mg/ml Injektionslösung Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 96 Stunde

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 1000 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 10 Durchstechflasche (Klarglas) mit jeweils 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 100 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Klarglas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

9/11/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402755.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/11/2020

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2402755-parde-20201105.pdf