

Novomate 277.8 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for cattle

Zugelassen

- Penethamate hydriodide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Novomate 277.8 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for cattle
Novomate 277,8 mg/ml Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 96 Stunde

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

QJ01CE90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zulassungsdatum:

26/07/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2673

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/07/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0613/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Niederlande Polen Portugal

Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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