

Novaderma 660 mg/g + 7.7 mg/g cutaneous paste for horses, cattle and sheep

Autorizado

- Methyl salicylate
- Salicylic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Novaderma 660 mg/g + 7.7 mg/g cutaneous paste for horses, cattle and sheep

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caballos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

660.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

•

Bovino

- Milk. 24 Hora(s)

- Meat and offal. 1 Día

•

Ovino

- Milk. 24 Hora(s)

- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Milk. 24 Hora(s)

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QD02AF

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Fecha de autorización de comercialización:

11/05/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7022485.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2026

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0349/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Francia Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.