

# 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:**

Francia

---

**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:**

16/04/2026

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6781929 8/2026

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/04/2026

---

**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](http://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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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