

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

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Water for injection

Product identification

Nombre del medicamento:

Novomate 277.8 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

Novomate 277.8 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Novomate 277.8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
277.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Otra / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 96 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CE90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Marketing authorisation date:

31/03/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/08/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0613/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Países Bajos Polonia Portugal España

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089633>