

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

Volitatud

- Penethamate hydriodide
- Water for injection

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
277.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)
1.00 other / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni pulber ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 10 day
 - piim. 96 hour
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CE90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Available in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Marketing authorisation date:

31/03/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/08/2021

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0613/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Taani Prantsusmaa Holland Poola Portugal Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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