

NOVADERMA 660 MG/G + 7,7 MG/G PATE CUTANEE POUR CHEVAUX, BOVINS ET MOUTONS

Autorisé

- Methyl salicylate
- Salicylic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOVADERMA 660 MG/G + 7,7 MG/G PATE CUTANEE POUR CHEVAUX, BOVINS ET MOUTONS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

7.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

660.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Lait. 24 hour

- Viande et abats. 1 day

-

Mouton

- Lait. 24 hour

- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Lait. 24 hour

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD02AF

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - les études de biodisponibilité ne peuvent pas être utilisées pour démontrer la bioéquivalence (article 19(1)(b) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/04/2026

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6781929 8/2026

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/04/2026

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0349/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie France Hongrie Irlande Italie Luxembourg
Pays-Bas Pologne Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage