

Novaderma

Autorisé

- Salicylic acid
- Methyl salicylate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Novaderma

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](#)

660.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie cutanée:**

-

Bovins

- Lait. 1 day
- Viande et abats. 1 day

-

Mouton

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 1 day

-

Cheval

- Lait. 1 day
 - Viande et abats. 1 day
-

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

QD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/12/2005

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6326457.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/12/2005

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.