

# Novacen N 500 mg/ml Injektionslösung Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

Autorisé

- Metamizole sodium monohydrate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Novacen N 500 mg/ml Injektionslösung Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Bovins  
Chien  
Porc  
Cheval

### **Voie d'administration:**

Voie intraveineuse  
Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 96 hour

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Viande et abats. 12 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 15 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 12 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 15 day

---

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

QN02BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/11/2020

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402755.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/11/2020

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2402755-parde-20201105.pdf