

Novomate 277.8 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

Autorisé

- Penethamate hydriodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Novomate 277.8 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
277.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 96 hour

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

QJ01CE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2016

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

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/08/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0613/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Pays-Bas Pologne Portugal Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/01/2023

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)