

Novaderma 660 mg/g + 7.7 mg/g cutaneous paste for horses, cattle and sheep

Autorizzato

- Methyl salicylate
- Salicylic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Novaderma 660 mg/g + 7.7 mg/g cutaneous paste for horses, cattle and sheep

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

7.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

660.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta cutanea

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Ovino

- latte. 24 ora
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. 24 ora
 - carni e frattaglie. 1 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD02AF

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - gli studi di biodisponibilità non possono essere utilizzati per dimostrare la bioequivalenza (Article 19(1)(b) of Regulation (EU) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/08/2026

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/045/26-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/08/2026

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0349/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Francia Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

7022485-paren-20260402.pdf