

Novomate 277.8 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for cattle

Toegelaten

- Penethamate hydriodide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Novomate 277.8 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for cattle
LOHMASTITE 214,5 MG/ML POUDRE ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE
POUR BOVINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
277.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 96 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Handelsvergunningsdatum:

23/10/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/3189558 1/2015

Datum toelatingswijziging:

23/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0613/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Nederland Polen Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.