

Novaderma

Autorisert

- Salicylic acid
- Methyl salicylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Novaderma

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

hest

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

660.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.70 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pasta

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk på hud:**

-

storfe

- Melk. 1 dag
- Slakt. 1 dag

-

sau

- Slakt. 1 dag
- Melk. 1 dag

-

hest

- Melk. 1 dag
 - Slakt. 1 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6326457.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.