

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

Autorisert

- Penethamate hydriodide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Novomate 277.8 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for cattle
Novomate 277,8 mg/ml Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
277.80 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 10 dag

- Melk. 96 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/07/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2673

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/07/2017

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0613/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FR NL PL PT ES

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