

# Novaderma

Autorizado

- Salicylic acid
- Methyl salicylate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Novaderma

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
660.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
7.70 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pasta cutânea

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Uso cutâneo:**

- 

#### **Cattle**

- Milk. 1 dia
- Meat and offal. 1 dia

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 1 dia

- 

#### **Horse**

- Milk. 1 dia
  - Meat and offal. 1 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QD02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

5/12/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

6326457.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/12/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.