

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

Autorizado

- Penethamate hydriodide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

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](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

277.80 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 96 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/12/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22931/001/001

Data da alteração do estado de autorização:

4/12/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0613/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca França Países Baixos Polónia Portugal Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.