

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

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Novomate 277.8 mg/ml Poudre et solvant pour suspension injectable

Novomate 277.8 mg/ml Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Novomate 277.8 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
277.80 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
1.00 other / 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:

Valid

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

31/03/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

24/08/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0613/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca França Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089633>