

Novaderma 660 mg/g + 7.7 mg/g cutaneous paste for horses, cattle and sheep

Oprávněný

- Methyl salicylate
- Salicylic acid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Novaderma 660 mg/g + 7.7 mg/g cutaneous paste for horses, cattle and sheep

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

660.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Dermálna pasta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

•

Cattle

- Milk. 24 hour

- Meat and offal. 1 day

•

Sheep

- Milk. 24 hour

- Meat and offal. 1 day

•

Horse

- Milk. 24 hour

- Meat and offal. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD02AF

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Dátum registrácie lieku:

7/04/2026

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1778/01/26DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/04/2026

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0349/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Francúzsko Maďarsko Írsko Taliansko Luxembursko
Holandsko Poľsko Portugalsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.