

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

Oprávněný

- Penethamate hydriodide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Novomate 277.8 mg/ml powder and solvent for suspension for injection for cattle
Novomate 277,8 mg/ml poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie voor runderen

Účinná látka:

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](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
277.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok a vehikulum na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 96 hour
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CE90

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:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Dátum registrácie lieku:

23/11/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 115572

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/05/2022

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0613/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Francúzsko Holandsko Poľsko Portugalsko

Španielsko

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. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.