

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorisiert

- Oxacillin sodium monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow
Novocillin 1000 mg suspensão intramamária para vacas em lactação

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1042.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• **Cattle (dairy cow)**

- Fleisch und Innereien. 6 day

- Milk. 144 hour

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51CF04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmanovo Veterinärarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

19/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vet-Agro Trading Ltd

Produlab Pharma B.V.

Vet-Agro Sp. z o.o.

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1371/01/20DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/07/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0333/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich
Ungarn Island Irland Italien Litauen Polen Portugal Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060626>