

# Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorizado

- Oxacillin sodium monohydrate

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponível unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

vacas lecheras

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponível unicamente en [English](#)  
1042.50 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramamaria:****• vacas lecheras**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 144 Hora(s)

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ51CF04

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

19/10/2020

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Vet-Agro Trading Ltd

Produlab Pharma B.V.

Vet-Agro Sp. z o.o.

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

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1371/01/20DFVPT

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

4/07/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0333/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Chipre República Checa Estonia Francia Hungría Islandia  
Irlanda Italia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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