

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorizado

- Oxacillin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

vacas lecheras

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

vacas lecheras

- Milk. 144 Hora(s)

- Meat and offal. 6 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51CF04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmanovo Veterinärarzneimittel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

4/10/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-3084

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/10/2021

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

2402684-paren-20220113.pdf