

# Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Volitatud

- Oxacillin sodium monohydrate

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow  
NOVOCILLIN LC SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

---

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis (piimalehm)

---

### **Manustamisviis:**

Intramammaarne

---

## Product details

### **Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)  
1042.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

---

### **Ravimvorm:**

Intramammaarsuspensioon

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramammaarne:****• veis (piimalehm)**

- liha ja söödavad koed. 6 day

- piim. 144 hour

---

**Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QJ51CF04

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Prantsusmaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

5/11/2020

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Vet-Agro Trading Ltd

Produlab Pharma B.V.

Vet-Agro Sp. z o.o.

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

---

**Vastutav asutus:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Authorisation number:**

FR/V/0945370 0/2020

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

5/11/2020

---

**Viiteliikmesriik:**

Saksamaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

DE/V/0333/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Bulgaaria Küpros Tšehhi Eesti Prantsusmaa Ungari Island Iirimaa  
Itaalia Leedu Poola Portugal Rumeenia Hispaania

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

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

## Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060628>