

# Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorisé

- Oxacillin sodium monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Novocillin LC 1000 mg Suspension zur intramammären Anwendung für laktierende Milchkühe

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (Vaches laitières)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1042.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (Vaches laitières)**

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 144 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51CF04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/12/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

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

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402684.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/12/2020

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0333/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Hongrie Islande Irlande

Italie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402684-paren-20220113.pdf