

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorisé

- Oxacillin sodium monohydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (Vaches laitières)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)
1042.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramammaire:****• Bovin (Vaches laitières)**

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 144 hour

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

QJ51CF04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Portugal

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Vet-Agro Trading Ltd
Produlab Pharma B.V.
Vet-Agro Sp. z o.o.
Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1371/01/20DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/07/2022

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

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