

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorisé

- Oxacillin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

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
1000.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (Vaches laitières)

- Lait. 144 hour

- Viande et abats. 6 day

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

QJ51CF04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

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:

4/10/2021

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:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-3084

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/10/2021

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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

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