

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 spenalyf, dreifa fyrir mjólkandi kýr

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:

Islande

Disponible en:

Islande

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:

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/11/2020

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:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/20/011/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2020

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

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

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

Etiquetage

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