

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorizzato

- Oxacillin sodium monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Novocillin LC 1 042,5 mg/10 g Zawiesina dowymieniowa

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1042.50 milligrammo(i) / 10.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 144 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51CF04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Available in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

21/04/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

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

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3090

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/04/2021

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0333/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Ungheria Islanda

Irlanda Italia Lituania Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060620>