

# 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 SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

---

### **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)**

- carne e visceri. 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:**

Francia

---

**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 Veterinaerarztneimittel GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

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

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/0945370 0/2020

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/11/2020

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060628>