

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorizzato

- Oxacillin sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca da latte)

- latte. 144 ora

- carni e frattaglie. 6 giorno

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

QJ51CF04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/10/2021

Siti di fabbricazione 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:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-3084

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/10/2021

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

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.

2402684-paren-20220113.pdf