

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Geautoriseerd

- Oxacillin sodium monohydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow
Novocillin 1000 mg suspensão intramamária para vacas em lactação

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1042.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 6 day
 - Milk. 144 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QJ51CF04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmanovo Veterinaerarztneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

19/10/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Vet-Agro Trading Ltd

Produlab Pharma B.V.

Vet-Agro Sp. z o.o.

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

1371/01/20DFVPT

Wijzigingsdatum status toelating:

4/07/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0333/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Hongarije IJsland
Ierland Italië Litouwen Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060626>