

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cows

Autorisert

- Oxacillin sodium monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cows

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

melkekyr

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1042.50 milligram / 10.00 gram

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

melkekyr

- Slakt. 6 dag

- Melk. 144 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CF04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/10/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

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

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10420/003/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/10/2021

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0333/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros CZ EE FR HU IS Irland IT LT PL PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.