

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Oprávněný

- Oxacillin sodium monohydrate

Product identification

Názov lieku:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Novocillin LC 1000 mg интрамамарна суспензия за крави в лактационен период

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1042.50 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

• **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 144 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51CF04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Pharmanovo Veterinaerarztmittel GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vet-Agro Trading Ltd

Produlab Pharma B.V.

Vet-Agro Sp. z o.o.

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

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-3084

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/10/2021

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0333/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Maďarsko Island
Írsko Taliansko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098560>