

# Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorizado

- Oxacillin sodium monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Novocillin LC 1000 mg, Suspension zur intramammären Anwendung für laktierende Milchkühe

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1042.50 miligrama(s) / 10.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 144 hora

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51CF04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Disponibilidade:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/01/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vet-Agro Trading Sp. z o.o.

Produlab Pharma B.V.

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

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

840453

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/01/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0333/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Chipre República Checa Estónia França Hungria Islândia

Irlanda Itália Lituânia Polónia Portugal Roménia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.