

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Autorizado

- Oxacillin sodium monohydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Novocillin LC 1000 mg intramammary suspension for lactating cow

Novocillin LC 1000 mg интрамамарна суспензия за крави в лактационен период

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1042.50 milligram(s) / 10.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

• **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 144 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51CF04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharmanovo Veterinaerarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vet-Agro Trading Ltd

Produlab Pharma B.V.

Vet-Agro Sp. z o.o.

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

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3084

Data de alteração do estado de autorização:

4/10/2021

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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.

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