

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 интрамамарна суспензия за крави в лактационен период

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:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

4/10/2021

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:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3084

Data da 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

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.

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.