

Новакок форте - инфузионен разтвор

Разрешен

- Glucose monohydrate
- Acetylmethionine
- Sodium dihydrogen phosphate dihydrate
- Magnesium gluconate
- Calcium gluconate
- Caffeine
- Metamizole sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Новакок форте - инфузионен разтвор

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

теле

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

конт

- Meat and offal. 5 day

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day Мляко: 2 ½ дни (5 издожавания).

•

теле

- Meat and offal. 6 day

•

свиня

- Meat and offal. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02BB52

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Бели стъклени флакони от 250 ml, стъкло тип II (Ph. Eur.) с бромбутилова гумена тапа тип I (Ph. Eur.) и алуминиев пръстен

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

3/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2184

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/12/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката

Листовка