

Новакок форте - разтвор за инфузия за животни

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Новакок форте - разтвор за инфузия за животни
Novacos forte - Infusion Solution for Animals

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

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 English

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в English

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в English

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в English

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 5 day

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

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

•

теле

- Meat and offal. 6 day

•

свиня

- Meat and offal. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02BB52

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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 [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087272>