

Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Hest

Svin

Administrationsvej:

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 60 hour

- **Hest**

- Meat and offal. 6 day

- **Svin**

- Meat and offal. 3 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BB52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

28/03/2002

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Richter Pharma AG

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00520

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/03/2002

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

Documents

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075865>