

Novacoc forte – solution for infusion

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Novacoc forte – solution for infusion

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Kalv

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 5 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 3 dag Мляко: 2 ½ дни (5 издојавания).

•

Kalv

- Meat and offal. 6 dag

•

Svin

- Meat and offal. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN02BB52

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetviva Richter GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

3/12/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2184

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/12/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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.

Indlægsseddel

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