

# Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

Autorisiert

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

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

4.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 13 day

- Milk. 60 hour

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 6 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 day

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN02BB52

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

250 ml Weißglasflasche Typ II (Ph.Eur.) mit Brombutylgummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/03/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH  
Richter Pharma AG

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00520

---

## Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/03/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

---

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