

# Novacoc forte – solution for infusion

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Новакок форте - инфузионен разтвор

Novacoc forte – solution for infusion

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Pferd

Rind

Saugkalb

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 3 Tag      Мляко: 2 ½ дни ( 5 издојавания).

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

---

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

QN02BB52

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Verfügbar in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

3/12/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2184

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/12/2008

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.