

Novacoc forte – solution for infusion

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Novacoc forte – solution for infusion

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Μόσχος

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για έγχυση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα Мляко: 2 ½ дни (5 издоявания).

•

Μόσχος

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QN02BB52

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Bulgaria

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetviva Richter GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/12/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetviva Richter GmbH

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-2184

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

3/12/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.