

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Новакок форте - инфузионен разтвор
Novacos forte – solution for infusion

2. Състав

100 ml разтвор съдържа:

Активни вещества:

Metamizole sodium	4,00 g
Caffeine	0,35 g
Calcium gluconate	10,00 g
Magnesium gluconate	1,00 g
Sodium dihydrogen phosphate dihydrate	0,402 g
Acetylmethionine	4,00 g
Glucose (като monohydrate)	18,182 g

Помощни вещества:

1,05 g бензилов алкохол

Инжекционен разтвор за интравенозна инфузия.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Коне, говеда, телета и свине.

4. Показания за употреба

Прилага се като интравенозна инфузия при треска, болка, състояния на слабост и изтощение, инфекции и интоксикации като коли-мастити, акутна и тежка септицемия, следродилна септицемия, диария, пневмонии, ацетонемия, транспортна болест, млечна треска и пареза, хемоглинурия.

Използването на Новакок форте като допълнение към основната антиинфекциозна терапия се оказва животоспасяващ момент.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някои от помощните вещества.

Да не се използва при сериозни увреждания на черния дроб и бъбреците.

Да не се използва при нарушено кръвообразуване, сърдечна недостатъчност и аритмии.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да се прилага само бавно интравенозно след предварително затопляне на банката до телесна температура, като едновременно се следи сърдечната честота. Да се прекрати инфузията в случай на тахикардия и сърдечна аритмия.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Ефектът на сърдечните гликозиди и адренергици (етилефрин) се засилва при повишаване нивото на калция. При едновременно приложение на инхалационна наркоза е възможна появата на сърдечна аритмия. Метамизолът може да усилва действието на антикоагулантите, а ослабва това на фуросемида. Магнезиевият глюконат намалява ефикасността на аминокликозидите и тетрациклините и засилва невромускулното блокиращо действие на аминокликозидите и инхалационните наркотици. Кофеинът засилва ефекта на сърдечните гликозиди.

Предозиране:

Неблагоприятните реакции възникват предимно при инфузия с висока скорост. Те включват циркулационен колапс, сърдечни аритмии, затруднено дишане, спазми и мускулна слабост. В тези случаи вливането трябва да се прекрати, а при необходимост да се приложи и симптоматично лечение.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда, коне, прасета:

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка): Тахикардия¹, аритмия¹;

¹ При висока скорост на инфузията.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Бавна интравенозна инфузия след затопляне на продукта до телесна температура.

Средни и едри коне	150-250 ml
Дребни коне (200-350 kg т.м.)	100-150 ml
Кончета	до 100 ml
Говеда	до 250 ml
Млади говеда	80-100 ml
Бозаещи телета	50-70 ml
Свине за разплод	50 ml
Свине за угояване	30 ml
Прасенца	20 ml

В зависимост от заболяването третирането може да се повтори в следващите дни. При инфекциозни заболявания продуктът се прилага успоредно с основното лечение от антибиотици или триметоприм - сулфонамидни продукти.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Продуктът се прилага само бавно интравенозно след предварително затопляне до телесна температура, като при това се следи сърдечната честота. Да се прекрати инфузията при поява на тахикардия и сърдечна аритмия.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи :
 свине 3 дни.
 говеда 6 дни.
 коне 5 дни.

Мляко: 2 ½ дни (5 издоявания).

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява в хладилник (2 °С – 8 °С).

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета и картона след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни (при температура 2 °С – 8 °С).

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2184

Размер на опаковката: 1 x 250 ml

15. Дата на последната редакция на текста

09/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

ВетВива Рихтер ЕООД,
София 1360, ул. Обелско шосе № 7,
Тел.:02/9279966,
E-mail: office@vetviva.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

17.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV