

Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
3.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
4.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Withdrawal period by route of administration:

Voie intraveineuse:

- **Bovins**

- Viande et abats. 13 day

- Lait. 60 hour

- **Cheval**

- Viande et abats. 6 day

- **Porc**

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02BB52

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Autriche

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Vetviva Richter GmbH

Richter Pharma AG

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00520

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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