

Novacoc forte – solution for infusion

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Novacoc forte – solution for infusion

Substance(s) active(s):

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:

Cheval

Bovins

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Cheval

- Viande et abats. 5 day

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 3 day Мляко: 2 ½ дни (5 издојавания).

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 6 day

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

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

QN02BB52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/12/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2184

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/12/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Notice

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