

Novacoc forte – solution for infusion

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Novacoc forte – solution for infusion

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

szarvasmarha

borjú

sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

lő

- Meat and offal. 5 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 6 day

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

•

borjú

- Meat and offal. 6 day

•

sertés

- Meat and offal. 3 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN02BB52

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Bulgaria

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetviva Richter GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/12/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetviva Richter GmbH

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2184

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/12/2008

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.