

Novacoc forte – solution for infusion

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Novacoc forte – solution for infusion

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

18.18 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

4.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.40 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.35 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

4.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 3 giorno
Мляко: 2 ½ дни (5 издоявания).

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02BB52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2184

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/12/2008

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.