

Novacoc forte – solution for infusion

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Novacoc forte – solution for infusion

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Veršelis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

18.18 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.40 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.35 gram(s) / 100.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Vaisto forma:

Infuzinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 3 d. Мляко: 2 ½ дни (5 издојавания).

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02BB52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Bulgaria

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Bulgarų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Vetviva Richter GmbH

Rinkodaros leidimo data:

3/12/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetviva Richter GmbH

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2184

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/12/2008

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.