

Novacoc Forte, otopina za infuziju, konj, govedo i svinja

Autorisert

- Metamizole sodium
- Caffeine
- CALCIUM GLUCONATE FOR INJECTION
- Magnesium gluconate
- SODIUM DIHYDROGEN PHOSPHATE DIHYDRATE PH. EUR.
- Acetylmethionine
- Glucose monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Novacoc Forte, otopina za infuziju, konj, govedo i svinja

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

storfe

gris

Administrering:

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
4.00 gram / 100.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.35 gram / 100.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
10.00 gram / 100.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 100.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.40 gram / 100.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
4.00 gram / 100.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
18.18 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **hest**

- Slakt. 6 dag

Ne smije se primjenjivati kobilama čije se mlijeko koristi za hranu.

- **storfe**

- Slakt. 13 dag

- Melk. 60 time

- **gris**

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN02BB52

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
HR

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i Croatian

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:
4/06/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:
UP/I-322-05/20-01/225

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

11/08/2023

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080990>