

NOVACOC FORTE soluție perfuzabilă pentru cai, bovine, porci

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOVACOC FORTE soluție perfuzabilă pentru cai, bovine, porci

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund
Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

4.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

181.82 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

3.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 6 day

Do not use in milk-producing mares for human consumption.

-

Rund

- Meat and offal. 13 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QN02BB52

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Roemenië

Beschikbaar in:Roemenië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

2/02/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

230038

Datum toelatingswijziging:

17/12/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.