

Novacoc forte – solution for infusion

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Novacoc forte – solution for infusion

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
18.18 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
4.00 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.40 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.35 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
4.00 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 5 dag

-

storfe

- Slakt. 6 dag

- Melk. 3 dag Мляко: 2 ½ дни (5 издојавания).

-

kalv

- Slakt. 6 dag

-

gris

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BB52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/12/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2184

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/12/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Package Leaflet

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