

Novacoc forte – solution for infusion

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Novacoc forte – solution for infusion

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylnie:

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day Мляко: 2 ½ дни (5 издојавания).

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN02BB52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vetviva Richter GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/12/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetviva Richter GmbH

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2184

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/12/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.