

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

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

4.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.35 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

10.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.40 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

4.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

18.18 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

- **Horse**

- Meat and offal. 6 dia

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

- **Cattle**

- Meat and offal. 13 dia

- Milk. 60 hora

- **Pig**

- Meat and offal. 3 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02BB52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Croatian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

4/06/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

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

Data de alteração do estado de autorização:

11/08/2023

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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