

Novacoc forte – solution for infusion

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Novacoc forte – solution for infusion

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Vițel

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

18.18 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.40 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.35 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

•

Cal

- Carne și organe. 5 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 3 zi Мляко: 2 ½ дни (5 издоявания).

•

Vițel

- Carne și organe. 6 zi

•

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN02BB52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Bulgaria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/12/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetviva Richter GmbH

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2184

Data modificării statusului autorizației:

3/12/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.