

# Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Novacoc forte - Infusionslösung für Tiere

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

---

### Administreringsväg:

## Product details

### **Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
3.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
4.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Infusionsvätska, lösning

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intravenös användning:**

- **Nöt**

- Meat and offal. 13 dygn

- Milk. 60 timme

- **Häst**

- Meat and offal. 6 dygn

- **Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN02BB52

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Österrike

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/03/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetviva Richter GmbH

Richter Pharma AG

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

8-00520

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/03/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075865>