

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.35 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
18.18 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intravenös användning:**

-

Häst

- Meat and offal. 6 dygn

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

-

Nöt

- Meat and offal. 13 dygn

- Milk. 60 timme

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Tillgänglig i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetviva Richter GmbH

Godkännandedatum:

4/06/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

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

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/08/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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