

Novacoc forte – solution for infusion

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Novacoc forte – solution for infusion

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

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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

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

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

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

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

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 5 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

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

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 6 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02BB52

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Tillgänglig i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetviva Richter GmbH

Godkännandedatum:

3/12/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2184

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/12/2008

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.

Märkningstext

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

Bipacksedel

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