

NEATOX, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms, šunims ir katėms

Autoriseret

- Citrulline
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- L-arginine hydrochloride
- Magnesium chloride
- Calcium chlorate
- Potassium chlorate
- Sodium lactate
- Sodium chloride
- Sorbitol, liquid (crystallising)
- FRUCTOSE PH.EUR.
- VITAMIN B12

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NEATOX, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms, šunims ir katėms

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hest
Svin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse
Intraperitoneal anvendelse
Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
2.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

6/11/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/11/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.