

NEATOX, solution for injection for cattle, horses, swine, dogs and cats

Odobreno

- L-arginine hydrochloride
- Fructose
- Citrulline
- SORBITOL 70%, LIQUID (CRYSTALLISING)
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium lactate solution
- Sodium chloride
- Calcium chloride
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- Cyanocobalamin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NEATOX, solution for injection for cattle, horses, swine, dogs and cats

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Intravenski

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

2.39 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.40 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

3.05 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

6.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.01 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 sat

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 sat

Intravenski:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

Intraperitonejski:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB05BB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski grčki engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/05/1986

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Broj odobrenja:

10456

Datum promjene statusa odobrenja:

31/05/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.