

NEATOX, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Autorizzato

- L-ARGININE
- Fructose
- Citrulline
- Ornithine
- Sodium lactate
- Magnesium chloride
- Cyanocobalamin
- Potassium chloride
- Sorbitol, liquid (crystallising)
- Sodium chloride
- Calcium chloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NEATOX, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.98 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.94 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.05 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

6.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

•

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05BB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

ASTUCCIO CON 1 FLACONE DA 500 ML
ASTUCCIO CON 1 FLACONE DA 250 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/02/1982

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti