

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
katt
gris
hest

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.98 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.94 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.05 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.01 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.40 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intraperitoneal bruk:**

-

storfe

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/02/1982

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.