

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.98 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.94 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

3.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dootrzewnowe:

-

Cattle

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylnie:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

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

Podanie podskórne:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):QB05BB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Italy

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/02/1982

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/01/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.