

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NEATOX, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες
NEATOX, solution for injection for cattle, horses, swine, dogs and cats

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 [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
2.39 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
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
3.05 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)

Dostępne wyłącznie w Angielski
1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cat

-

Dog

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 hour

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Podanie dożylne:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Cat

•

Dog

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Podanie dootrzewnowe:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Cat

•

Dog

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB05BB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/05/1986

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

10456

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/05/2012

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091667>