

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

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

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

Via de administração:

Via intraperitoneal

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.98 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.94 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

0.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

0.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

6.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

0.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

-

Cattle

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponível em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/02/1982

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091098>