

Neatox solução injectável para bovinos, equinos, suínos, cães e gatos

Autorizado

- Citrulline
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- L-arginine hydrochloride
- Sodium lactate
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Calcium chloride
- Sodium chloride
- SORBITOL (E420)
- Fructose
- Cyanocobalamin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Neatox solução injectável para bovinos, equinos, suínos, cães e gatos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intraperitoneal

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

2.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

3.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

6.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

- Meat and offal. 0 dia

•

Cat

- Meat and offal. 0 dia

Via intraperitoneal:

•

Cat

- Meat and offal. 0 dia

•

Dog

- Meat and offal. 0 dia

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

Horse

- Meat and offal. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

Dog

- Meat and offal. 0 dia

•

Cat

- Meat and offal. 0 dia

•

Horse

- Meat and offal. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

caixa com um frasco de 500 ml.

Caixa com um frasco de 250 ml.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/06/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51075

Data da alteração do estado de autorização:

8/02/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents