

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

Ima dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.98 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.94 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

3.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba:

•

govedo

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

•

govedo

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

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

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

Subkutana uporaba:

•

govedo

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

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QB05BB02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/02/1982

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/01/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.