

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

Pooblašćeno

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

Product identification

Ime zdravila:

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

Ućinkovina:

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:

Intravenska uporaba

Intraperitonealna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.40 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

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutvska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Intravenska uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Dog

- Meat and offal. 0 day

•

Cat

- Meat and offal. 0 day

Intraperitonealna uporaba:

•

Cat

- Meat and offal. 0 day

•

Dog

- Meat and offal. 0 day

•

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Dog

- Meat and offal. 0 day

•

Cat

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QV

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Portugal

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/06/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

51075

Datum spremembe statusa dovoljenja:

8/02/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097932>