

# RUMINTRAL

Разрешен

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

RUMINTRAL

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

говеда

овца

коза

кон

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамускулно приложение:**

• **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Подкожно приложение:**

• **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN07AA01

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Spanish](#)

Налично само на [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

16/03/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на лиценза:**

891 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

8/02/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054883>