

NEOSKILAB Solution for injection

Registrováno

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NEOSKILAB Solution for injection
Neoskilab Oplossing voor injectie
Neoskilab Solution injectable
Neoskilab Injektionslösung

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Ovce
Koža
Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Ovce

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Koza

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Kůň

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Ovce

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Koza

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Kůň

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Mléko. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN07AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v English

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Labiana Life Sciences S.A.

Datum registrace:

7/12/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V592480

Datum změny stavu registrace:

7/12/2021

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0389/001

Dotčený členský stát:

Belgie Chorvatsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Francie](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.