

# NEOSKILAB Solution for injection

Registrováno

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

NEOSKILAB 1.5 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and horses  
NEOSKILAB Solution for injection

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

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:**

Irsko

---

### **Dostupné v:**

Irsko

---

### **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:**

11/06/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.-TERRASSA

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10402/004/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/06/2021

---

**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  
Portugalsko Rumunsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038495>