

NEOSKILAB Solution for injection

Zugelassen

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

NEOSKILAB Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN07AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Zulassungsdatum:

11/06/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10402/004/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/06/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0389/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Zypern Estland Frankreich Griechenland Ungarn Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Portugal Rumänien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.