

NEOSKILAB Solution for injection

Εγκεκριμένο

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB 1,5 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok, kecskék és lovak számára A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Πρόβατο

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Αίγα

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Πρόβατο

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Αίγα

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Γάλα. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QN07AA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Hungary

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Labiana Life Sciences S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/03/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Labiana Life Sciences S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

4257/1/21 NÉBIH ÁTI

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

26/03/2021

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

ES/V/0389/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

[illegible]

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.