

NEOSKILAB Solution for injection

Autorisé

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Product identification

Dénomination du médicament:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB 1,5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO OVINO CAPRINO Y CABALLOS

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• **Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• **Chèvre**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Voie sous-cutanée:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• **Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• **Chèvre**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN07AA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Espagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

26/03/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

3988 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/03/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0389/001

États membres concernés:

Belgique Croatie Chypre Estonie France Grèce Hongrie Irlande Italie
Lettonie Lituanie Luxembourg Portugal Roumanie

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

es-puar-neoskilab-solution-for-injection-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038478>