

NEOSKILAB Solution for injection

Autorisé

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

NEOSKILAB Solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'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

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/06/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10402/004/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/06/2021

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

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.