

NEOSKILAB Solution for injection

Heimilað

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, OVINS, CAPRINS ET CHEVAUX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Geit

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Geit

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Mjólk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/9656943 6/2021

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/03/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0389/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Króatía Kýpur Eistland Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Portúgal Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.