

NEOSKILAB Solution for injection

Viðurkennt

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Product identification

Heiti lyfs:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB 1,5 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un zirgiem

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

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 (dýralyf):

QN07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Lettland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

29/06/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/DCP/21/0039

Dagsetning leyfisbreytingar:

29/06/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Númer verkferlis:

ES/V/0389/001

Þátttökulönd (CMS):

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

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038498>