

NEOSKILAB Solution for injection

Autorizzato

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB 1,5 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες και άλογα

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• bovini

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Ovino

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Caprino

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Cavallo

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Uso sottocutaneo:

• bovini

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Ovino

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Caprino

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Cavallo

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN07AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

23/05/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00833V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/05/2021

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0389/001

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Cipro Estonia Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia
Lettonia Lituania Lussemburgo Portogallo Romania

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038483>