

NEOSKILAB Solution for injection

Autorizzato

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

NEOSKILAB Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Caprino

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Caprino

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/06/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10402/004/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/06/2021

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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