

NEOSKILAB Solution for injection

Autorizzato

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

NEOSKILAB Solution for injection

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

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:

Lettonia

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:

29/06/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/21/0039

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/06/2021

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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