

NEOSKILAB Solution for injection

Autorisert

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEOSKILAB Solution for injection

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

sau

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

geit

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

sau

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

geit

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Melk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN07AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00833V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/05/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0389/001

Gjeldende medlemsstater:

BE HR Kypros EE FR EL HU Irland IT LV LT LU PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.