

ATONYL 1.5 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Product identification

Nome do medicamento:

ATONYL 1.5 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

ATONYL 1.5 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- Cattle
- Sheep
- Goat
- Horse

Via subcutânea:

- Cattle
 - Sheep
 - Goat
 - Horse
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN07AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

29/09/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2922

Data de alteração do estado de autorização:

29/09/2019

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0341/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Hungria Letónia Lituânia Portugal Roménia

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-atonyl-1.5-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017532>