

Konstigmin

Autorizado

- Neostigmine bromide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Konstigmin

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA03AB93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

23/08/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6540185.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

23/08/2003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet