

NEOSKILAB Solution for injection

Auktoriserad

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

Product identification

Läkemedlets namn:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB 1,5 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir arkliams

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Får

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Get

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Häst

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Subkutan användning:

• Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Får

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Get

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

• Häst

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN07AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

17/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/21/2663/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/05/2021

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0389/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Kroatien Cypern Estland Frankrike Grekland Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Portugal Rumänien

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

RV2663.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038511>