

# NEOSKILAB Solution for injection

Autorisé

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NEOSKILAB 1.5 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and horses

NEOSKILAB Solution for injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

**Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

**Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

### **Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

### **Chèvre**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

### **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

---

#### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN07AA01

---

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

#### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

#### **Autorisé en:**

Irlande

---

#### **Disponible en:**

Irlande

---

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/06/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10402/004/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/06/2021

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0389/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Croatie Chypre Estonie France Grèce Hongrie Irlande Italie  
Lettonie Lituanie Luxembourg Portugal Roumanie

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.