

# NEOSKILAB Solution for injection

Autorisé

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

## Product identification

### Dénomination du médicament:

NEOSKILAB Solution for injection

NEOSKILAB 1.5 mg/ml solutie injectabila pentru bovine ovine caprine cabaline

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

## **Withdrawal period by route of 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

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Roumanie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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.

---

**Marketing authorisation date:**

21/11/2021

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

210194

---

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

21/11/2021

---

**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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038501>