

# NEOSKILAB Solution for injection

Autorizzato

- NEOSTIGMINE METHYLSULFATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

NEOSKILAB Solution for injection

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

### **Ovino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

### **Caprino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- 

### **Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

---

#### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN07AA01

---

#### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

#### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

#### **Autorizzato in:**

Irlanda

---

#### **Disponibile in:**

Irlanda

---

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/06/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10402/004/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/06/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0389/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Croazia Cipro Estonia Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia  
Lettonia Lituania Lussemburgo Portogallo Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.