

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Autoriseret

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hoppe

Ko

Moderfår

Udvokset hunded

So

Tæve

Kat

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuscular and intravenous use:

•

Hoppe

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

Ko

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

Moderfår

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 dag

•

Udvokset hunged

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 24 hour

•

So

- Meat and offal. 3 dag

-

Tæve

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Kat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Subkutan anvendelse:

-

Hoppe

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

-

Ko

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

-

Moderfår

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

-

Udvokset hunged

- Meat and offal. 3 dag
- Milk. 24 hour

-

So

- Meat and offal. 3 dag

-

Tæve

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Kat

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chellafarm Vet A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/02/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

95628/22-10-2021/K-0114701

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/10/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.