

# LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

Schaf

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

323.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- Milch. 10 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- Milch. 9 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA06

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

11/10/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

71696

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/10/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0406/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland  
Italien Luxemburg Niederlande Portugal Rumaenien

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.