

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Labimycin LA 300 mg/ml oplossing voor injectie

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

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:

29/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 133452

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2025

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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