

LABIPITUIN 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Zugelassen

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LABIPITUIN 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Stute

Kuh

Schwein, weiblich

Schaf

Ziege, weiblich

Katze, weiblich

Hündin

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QH01BB02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Zulassungsdatum:

16/11/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

585 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/11/1992

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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