

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

Zugelassen

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Stute

Kuh

Mutterschaf

Ziege, weiblich

Schwein, weiblich

Hündin

Katze

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

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:

Intramuscular and intravenous use:

•

Stute

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 24 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Hündin

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Katze

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

subkutane Anwendung:

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 24 Stunde

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 24 Stunde

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 24 Stunde

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 24 Stunde

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Hündin

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Katze

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

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:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Chellafarm Vet A.E.

Zulassungsdatum:

28/02/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

95628/22-10-2021/K-0114701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/10/2021

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.