

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](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.