

# 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 SOLUTION INJECTABLE

### 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. 7 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- Milch. 9 Tag

---

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

QJ01AA06

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**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:**

27/09/2024

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

FR/V/7901487 8/2024

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/09/2024

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

### **Verfahrensnummer:**

ES/V/0406/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

---

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

## Dokumente

### Package Leaflet and Labelling

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Combined File of all Documents

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