

# LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Bovino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

323.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

•

**Bovino**

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 10 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 9 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

10/04/2022

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número de autorización:**

220070

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/05/2026

---

### **Estado miembro de referencia:**

España

---

### **Número de procedimiento:**

ES/V/0406/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Dinamarca Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia  
Luxemburgo Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[eu-PUAR-esv0406001-dcp-labimycin-la-300-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf](#)