

LABIMYCIN LA 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Oxytetracycline dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LABIMYCIN LA 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

323.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

-

Bovins

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 10 day

-

Mouton

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 9 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7901487 8/2024

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/09/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0406/001

États membres concernés:

Belgique Danemark France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie
Luxembourg Pays-Bas Portugal Roumanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 23/04/2025

Télécharger

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.