

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

323.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 10 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 9 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/01/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

105842

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/10/2024

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0406/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía
Lúxemborg Holland Portúgal Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.