

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000131277>

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

323.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 10 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 9 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Labiana Life Sciences S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 133452

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/01/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0406/001

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia
Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.