

# 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:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**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:**

10/04/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

220070

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/05/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

eu-PUAR-esv0406001-dcp-labimycin-la-300-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf