

# LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION  
LABIMYCIN LA 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino  
bovini  
Ovino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
323.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 7 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 9 giorno

---

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

QJ01AA06

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Francia

---

**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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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.

---

**Marketing authorisation date:**

27/09/2024

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7901487 8/2024

---

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

27/09/2024

---

**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)

## Documents

### Package Leaflet and Labelling

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

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131272>