

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LABIMYCIN LA 300 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe
sau

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
323.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

storfe

- Slakt. 35 dag

- Melk. 10 dag

-

sau

- Slakt. 35 dag

- Melk. 9 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/02/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Labiana Life Sciences S.A.

Godkjenningsnummer:

V/006/21/02/2025

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/02/2025

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0406/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DK FR DE EL HU Irland IT LU NL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet