

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Autorisert

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LABIPITUIN, 10 IU/ML ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες, προβατίνες, αίγες, σύες, θηλυκούς σκύλους και γάτες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

ku

søye

voksen hunngeist

hunngris

tispe

katt

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuscular and intravenous use:

-

hoppe

- Slakt. 3 dag

- Milk. 24 time

-

ku

- Slakt. 3 dag

- Milk. 24 time

-

søye

- Slakt. 3 dag

- Milk. 24 dag

-

voksen hunngeit

- Slakt. 3 dag

- Milk. 24 time

-

hunngris

- Slakt. 3 dag

-

tispe

- Slakt. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

katt

- Slakt. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Subkutan bruk:

-

hoppe

- Slakt. 3 dag
- Milk. 24 time

-

ku

- Slakt. 3 dag
- Milk. 24 time

-

søye

- Slakt. 3 dag
- Milk. 24 time

-

voksen hunnheit

- Slakt. 3 dag
- Milk. 24 time

-

hunngriis

- Slakt. 3 dag

-

tispe

- Slakt. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

katt

- Slakt. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chellafarm Vet A.E.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/02/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

95628/22-10-2021/K-0114701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/10/2021

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.