

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

Autorizado

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa:

- **Horse (mare)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

- **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

- **Sheep (ewe)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 dia

- **Goat (adult female)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

• **Pig (female)**

- Meat and offal. 3 dia

• **Dog (bitch)**

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

• **Cat**

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Via subcutânea:

• **Horse (mare)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

• **Sheep (ewe)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

• **Goat (adult female)**

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 24 hora

• **Pig (female)**

- Meat and offal. 3 dia

• **Dog (bitch)**

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

• **Cat**

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH01BB02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Grego](#)

Disponível apenas em [Grego](#)

Disponível apenas em [Grego](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Hellafarm S.A.

Marketing authorisation date:

1/03/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

95628/22-10-2021/K-0114701

Data de alteração do estado de autorização:

22/10/2021

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992312>