

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Pyridoxine hydrochloride
- Dexpanthenol
- Cyanocobalamin
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Nicotinamide
- Thiamine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

кон

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

КОН

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

СВИНЯ

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11EA

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Labiana Life Sciences S.A.

Дата на разрешение за търговия:

30/11/1970

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3717 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/01/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.