

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Pyridoxine hydrochloride
- Dexpanthenol
- Cyanocobalamin
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Nicotinamide
- Thiamine hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
12.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA11EA

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Available in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 10 viales de 50 ml

Caja con 10 viales de 25 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 25 ml

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

30/11/1970

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

3717 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

11/01/2019

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055931>