

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTIONABLE

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTIONABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hestur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

12.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11EA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/1970

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3717 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/01/2019

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.