

# LABIDROSOL B SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

LABIDROSOL B SOLUCION INYECTABLE

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

sau

geit

hest

gris

## Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
0.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
2.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
12.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA11EA

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Tilgjengelig i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/11/1970

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

3717 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

11/01/2019

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet

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

Labelling

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