

# DISTROBIAN 70 mg/ml +2 mg/ml soluzione iniettabile per ovini, vitelli e suini

Autorizado

- Sodium selenite
- ALPHA-TOCOPHEROL

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DISTROBIAN 70 mg/ml +2 mg/ml soluzione iniettabile per ovini, vitelli e suini

---

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
0.22 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
7.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 30 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 15 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 15 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 30 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 15 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 15 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA11JB

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/02/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/02/1988

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.