

DISTOMICIDE 250 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Odobreno

- Nitroxinil

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DISTOMICIDE 250 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

250.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 63 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para emplear en ganado vacuno

-

Sheep

- Meat and offal. 63 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para emplear en animales que

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AG08

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/10/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

154 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

28/10/1991

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.