

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

Heimilað

- Sodium selenite
- ALPHA-TOCOPHEROL

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.22 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

7.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

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

QA11JB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Labiana Life Sciences S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/02/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/02/1988

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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