

# DISTOMICIDE 250 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Dopuszczony

- Nitroxinil

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

DISTOMICIDE 250 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

•

**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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP52AG08

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Spain

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/10/1991

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

### **Numer pozwolenia:**

154 ESP

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/10/1991

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.