

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

Autorizat

- Sodium selenite
- ALPHA-TOCOPHEROL

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

DISTROBIAN 70 mg/ml +2 mg/ml soluție iniettabilă pentru ovini, viteli și suini

### **Substanța activă:**

Disponibil numai în [Engleză](#)

Disponibil numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Oaie

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
0.22 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
7.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 15 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 15 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 15 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 15 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA11JB

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/02/1988

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/02/1988

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.