

# DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Разрешен

- Oxyclozanide

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 5 day

•

**овца**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 7 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AG06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Croatia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma Research B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/02/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

UP/I-322-05/21-01/519

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/08/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0312/001

---

**Засегната държава членка:**



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.