

Distocur 34 mg/ml Oral suspension for cattle and sheep

Registrováno

- Oxyclozanide

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Distocur 34 mg/ml Oral suspension for cattle and sheep

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 13 day

- Mléko. 5 day

-

Ovce

- Maso. 14 day

- Mléko. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AG06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

13/01/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10791/013/001

Datum změny stavu registrace:

13/01/2017

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0312/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Dánsko Německo Maďarsko Irsko Itálie
Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko
Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0312001-mr-rpe515-en.pdf