

Distocur 34 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Zugelassen

- Oxyclozanide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Distocur 34 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
- Milch. 5 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 7 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP52AG06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

8/01/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838094

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/01/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0312/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Dänemark Deutschland Ungarn Irland Italien

Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowenien

Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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