

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Zugelassen

- Oxyclozanide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

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:

Dänemark

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:

13/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

57702

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2016

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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