

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

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:

13/09/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

16-11161

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/07/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0312/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Dänemark Deutschland Ungarn Irland Italien
Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien 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.

Packungsbeilage

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