

# 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:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**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:**

16/11/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 28365/3002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/11/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

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