

# DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorizado

- Oxyclozanide

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
34.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 13 Día

- Milk. 5 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 7 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP52AG06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/05/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6031466 0/2015

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/06/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0312/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Dinamarca Alemania Hungría Irlanda Italia  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovenia Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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