

# Distocur 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Autorisé

- Oxyclozanide

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Distocur 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie orale:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 13 day

- Lait. 5 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 7 day

---

## **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AG06

---

## **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

## **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

## **Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

## **Disponible en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

## **Description des conditionnements:**

Flacon de 1 L

Flacon de 10 L

Flacon de 5 L

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/11/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 28365/3002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/11/2023

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0312/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Danemark Allemagne Hongrie Irlande Italie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovénie Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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