

DISTOCUR 34 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET OVINS

Autorisé

- Oxyclozanide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DISTOCUR 34 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET OVINS

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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Bidon de 1 L

Bidon de 10 L

Bidon 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 France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/2015

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

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6031466 0/2015

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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

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