

Distocur 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Heimilað

- Oxyclozanide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Distocur 34 mg/ml Oral Suspension for Cattle and Sheep

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

- Mjólk. 5 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AG06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/11/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 28365/3002

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/11/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0312/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Danmörk Þýskaland Ungverjaland Írland Ítalía
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvenía Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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