

File downloaded on 2026-06-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045751>

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

Autorizzato

- Oxyclozanide

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

34.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 13 giorno
- latte. 5 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 14 giorno
  - latte. 7 giorno
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AG06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/12/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V521031

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/12/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0312/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Danimarca Germania Ungheria Irlanda Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovenia  
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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