

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:Irlanda

Disponibile in:Irlanda

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:

13/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10791/013/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/01/2017

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

Documenti

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