

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

Autorizzato

- Oxclozanide

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Distocur 34 mg/ml Zawiesina doustna

---

### **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:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**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:**

11/05/2018

---

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

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2782

---

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

11/05/2018

---

**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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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