

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:

Romania

Disponibile in:

Romania

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:

10/10/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

210156

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/02/2025

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

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