

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
DISTOCUR 34 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET OVINS

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

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 France S.A.S.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/6031466 0/2015

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/06/2021

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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