

# Distocur 34 mg/ml Oral suspension for cattle and sheep

Toegelaten

- Oxyclozanide

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Distocur 34 mg/ml Oral suspension for cattle and sheep

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 5 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 7 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AG06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Ierland

---

**Beschikbaar in:**Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Handelsvergunningdatum:**

13/01/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10791/013/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/01/2017

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0312/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Denemarken Duitsland Hongarije Ierland Italië

Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slovenië

Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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