

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Geautoriseerd

- Oxyclozanide

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP
DISTOCUR 34 MG/ML SUSPENSION BUVABLE POUR BOVINS ET OVINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma France S.A.S.

Marketing authorisation date:

13/05/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Dopharma France S.A.S.

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/6031466 0/2015

Wijzigingsdatum status toelating:

10/06/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045730>