

Distocur 34 mg/ml Zawiesina doustna

Dopuszczony

- Oxyclozanide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Distocur 34 mg/ml Zawiesina doustna

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

•

Cattle

- Meat and offal. 13 day
- Milk. 5 day

•

Sheep

- Meat and offal. 14 day
 - Milk. 7 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AG06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Nieprzezroczysty pojemnik z polietylenu o wysokiej gęstości (10 l) zamknięty nieprzezroczystą zakrętką z polietylenu o wysokiej gęstości.

Nieprzezroczysty pojemnik z polietylenu o wysokiej gęstości (5 l) zamknięty nieprzezroczystą zakrętką z polietylenu o wysokiej gęstości.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dopharma Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/05/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2782

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/05/2018

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0312/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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