

# DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorizado

- Oxyclozanide

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
34.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle**

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

- 

#### **Sheep**

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

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AG06

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Bélgica

---

### **Disponibilidade:**

Bélgica

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

15/12/2017

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

BE-V521031

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

15/12/2017

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0312/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia Dinamarca Alemanha Hungria Irlanda Itália  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslovénia  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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