

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

Distocur 34 mg/ml Suspension zum Eingeben für Rinder und Schafe

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:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

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:

8/01/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

838094

Data da alteração do estado de autorização:

8/01/2018

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

Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.