

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:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

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:

13/01/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10791/013/001

Data da alteração do estado de autorização:

13/01/2017

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