

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

## Documentos

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