

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Oprávněný

- Oxyclozanide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DISTOCUR 34 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR CATTLE AND SHEEP

Distocur 34 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik

Distocur 34 mg/ml Suspension buvable

Distocur 34 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AG06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

Dátum registrácie lieku:

15/12/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma France S.A.S.

Dopharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V521031

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/12/2017

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0312/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Dánsko Nemecko Maďarsko Írsko Taliansko
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko
Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.