

# Distocur 34 mg/ml Oral suspension for cattle and sheep

Oprávnený

- Oxyclozanide

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Distocur 34 mg/ml Oral suspension for cattle and sheep

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

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

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Dostupné v:**

Írsko

---

**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:**

13/01/2017

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Číslo registrácie:**

VPA10791/013/001

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/01/2017

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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