

# 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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Slovinsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

19/01/2018

---

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

Dopharma France

Dopharma B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Číslo registrácie:**

MR/V/0605/001

---

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

19/01/2018

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0312/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Dánsko Nemecko Maďarsko Írsko Talianky

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

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.