

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Registrováno

- Diclazuril

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Ovce (jehně)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 0 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BC03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet

Datum registrace:

20/07/1998

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/5395150 6/1998

Datum změny stavu registrace:

20/07/2008

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0113/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lucembursko
Nizozemsko Norsko Portugalsko Slovensko Španělsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.