

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR LAMBS AND CALVES

Autorisiert

- Diclazuril

Product identification

Name des Arzneimittels:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR LAMBS AND CALVES

VECOXAN, 2.5mg/ml, Perorální suspenze

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Saugkalb

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AJ03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

17/04/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/015/07-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/04/2011

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0113/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn
Irland Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal Slowakei Spanien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042083>