

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 2,5 mg/ml SUSPENSION ORAL TERNEROS Y CORDEROS

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 day

- **Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QP51AJ03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

8/02/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

1309 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

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/600000042116>