

# CANDILAT VEAUX

Autorizado

- Vincamine
- Papaverine hydrochloride

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

CANDILAT VEAUX

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Terneros

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramuscular:****. Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:****. Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QC04AX07

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Available in:**

Francia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Domes Pharma

---

**Marketing authorisation date:**

20/03/1995

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/2038639 7/1995

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

20/03/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040020>