

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR LAMBS AND CALVES

Autorizado

- Diclazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION FOR LAMBS AND CALVES

Vecoxan 2,5 mg/ml Suspension zum Eingeben

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Corderos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP51AJ03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

19/07/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400935.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2009

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0113/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal Eslovaquia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042084>