

# 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

**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):**

QP51BC03

---

**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:**

Irlanda

---

**Disponible en:**

Irlanda

---

**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 (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/02/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

INTERVET PRODUCTIONS

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10996/285/001

---

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

4/02/2000

---

**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](http://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.