

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Autorizado

- Diclazuril

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terberos

Corderos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

8/02/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 9660

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/04/2022

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.