

# 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:**

Terneros

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:**

Portugal

**Disponible en:**

Portugal

**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:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/02/2000

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

51304

---

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

14/05/2024

---

**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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.