

VECOXAN 2,5 mg/ml SUSPENSION ORAL

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 ORAL

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:

España

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

8/02/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1309 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/12/2021

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042116>