

Vecoxan 2.5 mg/ml Suspension buvable

Autorisé

- Diclazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Vecoxan 2.5 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik

Vecoxan 2.5 mg/ml Suspension buvable

Vecoxan 2.5 mg/ml Suspension zum Einnehmen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP51BC03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 1 l muni d'une sangle et de 1 bouchon verseur

Boîte de 1 flacon de 200 ml muni d'une sangle et de 1 bouchon verseur

Boîte de 1 flacon de 5 l muni d'une sangle et de 1 bouchon verseur

Boîte de 1 flacon de 2,5 l muni d'une sangle et de 1 bouchon verseur

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/03/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

INTERVET PRODUCTIONS

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V210612

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2000

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0113/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Slovaquie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/11/2025

[Télécharger](#)