

# Vecoxan 2.5 mg/ml Oral Suspension for lambs and calves

Autorisé

- Diclazuril

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Vecoxan 2.5 mg/ml Oral Suspension for lambs and calves

---

**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:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**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 (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/02/2000

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10996/285/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/02/2000

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.