

VECOXAN 2,5 MG/ML SUSPENSION BUVABLE

Autorisé

- Diclazuril

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VECOXAN 2,5 MG/ML SUSPENSION BUVABLE

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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

1 flacon de 1 litre et boîte d'accessoires contenant un bouchon verseur et une sangle

Boîte carton de 1 flacon de 200 mL et boîte d'accessoires contenant un bouchon verseur et une sangle

1 flacon de 5 litres et boîte d'accessoires contenant un bouchon verseur et une sangle

1 flacon de 2,5 litres et boîte d'accessoires contenant un bouchon verseur et une sangle

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/07/1998

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

Intervet Productions S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5395150 6/1998

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/07/2008

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

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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