

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Heimilað

- Diclazuril

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Vecoxan 2,5 mg/ml perorálna suspenzia

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind (lamb)

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51BC03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/020/MR/07-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/04/2007

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0113/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía
Lúxemborg Holland Noregur Portúgal Slóvakía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.