

# VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Autorizzato

- Diclazuril

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

VECOXAN 2,5MG/ML ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP51BC03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/02/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

10009/04-02-2009/K-0135701

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/12/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0113/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Slovacchia Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.