

Vecoxan 2.5 mg/ml Suspensie voor oraal gebruik

Toegelaten

- Diclazuril

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51BC03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

13/03/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V210612

Datum toelatingswijziging:

13/03/2000

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0113/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië
Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal Slowakije Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/11/2025

[Downloaden](#)