

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Autorisert

- Diclazuril

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

lam

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

•

kalv

- Slakt. 0 dag

•

lam

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BC03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Fransk](#)Bare tilgjengelig i [Fransk](#)Bare tilgjengelig i [Fransk](#)Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/03/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 817/00/02/0653

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2000

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0113/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DE EL HU Irland IT LU NL NO PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.