

Vecoxan 2,5 mg/ml suspensão oral para borregos e vitelos

Autorizado

- Diclazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vecoxan 2,5 mg/ml suspensão oral para borregos e vitelos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP51BC03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/02/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51304

Data da alteração do estado de autorização:

14/05/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0113/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 9/01/2026

[Descarregar](#)