

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Autorizado

- Diclazuril

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

VECOXAN 2,5 mg/ml SUSPENSION ORAL

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:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/02/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1309 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

25/12/2021

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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.