

File downloaded on 2026-02-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000091728>

# Dycoxan 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

Oprávněný

- Diclazuril

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Dycoxan 2.5 mg/ml Oral Suspension for sheep and cattle

Dycoxan 2.5 mg/ml Oral Suspension for Sheep and Cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 day

•

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP51AJ03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

6/07/2018

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Číslo registrácie:**

Vm 08749/4085

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/05/2020

---

### **Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

### **Číslo postupu:**

ES/V/0367/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.