

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Godkänd

- Diclazuril

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Vecoxan 2,5 mg/ml belsőleges szuszpenzió bárányoknak és borjaknak

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP51BC03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

30/03/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet Productions S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

2178/X/07 MgSzH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/03/2007

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0113/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Tyskland Grekland Ungern Irland Italien
Luxemburg Nederländerna Norge Portugal Slovakien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet