

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

Godkänd

- Diclazuril

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VECOXAN 2.5 MG/ML ORAL SUSPENSION

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:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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 Nederland B.V.

Godkännandedatum:

8/02/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET PRODUCTIONS

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 9660

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/04/2022

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.