

# Chanox Multi 50 mg/ml oral suspension for Piglets, Calves and Lambs

Zugelassen

- Toltrazuril

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Chanox Multi 50 mg/ml oral suspension for Piglets, Calves and Lambs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 77 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP51AJ01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zulassungsdatum:**

15/12/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

17-11778

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/12/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0628/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Finnland Frankreich  
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Niederlande Norwegen Polen  
Portugal Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.