

# Chanox Multi 50 mg/ml Oral Suspension for Piglets, Calves and Lambs

Autorizado

- Toltrazuril

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Chanox Multi 50 mg/ml Oral Suspension for Piglets, Calves and Lambs

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 63 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 42 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 77 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP51AJ01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/03/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 08749/4071

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0628/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)