

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

Autorisé

- Toltrazuril

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 63 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 42 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 77 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP51AJ01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Norvège

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chanelle Medical Unlimited Company

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/12/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

17-11778

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/12/2017

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0628/001

---

**États membres concernés:**

Grèce Pays-Bas Norvège Roumanie

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.