

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

Odobreno

- Toltrazuril

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
50.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 63 day

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 42 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 77 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP51AJ01

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u estonski engleski francuski litvanski portugalski švedski islandski  
Norwegian

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/03/2017

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Nadležno tijelo:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Broj odobrenja:**

Vm 08749/4071

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

19/11/2024

---

### **Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Broj postupka:**

IE/V/0628/001

---

### **Dotična država članica:**



Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)