

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Odobreno

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

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](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
6.00 gram / 100.00 miligram

Dostupan samo u engleski
3.00 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AE51

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 španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/05/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

72860/12-05-2005/K-0157902

Datum promjene statusa odobrenja:

11/05/2005

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet