

Chanatol Oral Solution

Viðurkennt

- Cobaltous sulfate heptahydrate
- Propylene glycol

Product identification

Heiti lyfs:

Chanatol Oral Solution

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

0.10 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.99 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

• **Geit**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

• **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
 - Mjólk. 3 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf):

QA16QA

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1991

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10987/033/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/10/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064586>