

# NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Heimilað

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

### Leið stjórnýslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Mixtúra, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til inntöku:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AE51

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Grikkland

---

**Fáanlegt í:**

Grikkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

Aðeins fáanlegt í [gríska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

---

**Markaðsleyfishafi:**

Fatro S.p.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

11/05/2005

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Fatro S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

National Organization For Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

29331/12-05-2005/K-0157901

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/10/2016

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)