

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](#)

6.00 gram(s) / 100.00 milligram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 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

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í gríska

Aðeins fánlegt í gríska

Aðeins fánlegt 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:

72860/12-05-2005/K-0157902

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/2005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet