

Chanox Multi 50 mg/ml oral suspension for Piglets, Calves and Lambs

Autorizzato

- Toltrazuril

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Chanox Multi 50 mg/ml oral suspension for Piglets, Calves and Lambs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 63 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 77 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51AJ01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/12/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

17-11778

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/12/2017

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0628/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Finlandia Francia Germania Grecia
Ungheria Italia Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.