

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Autorizzato

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 grammo(i) / 100.00 milligrammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

QP52AE51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/05/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

72860/12-05-2005/K-0157902

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/05/2005

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