

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

Registruotas

- Toltrazuril

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Geriamoji suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Vartoti per burną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 63 d.

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 77 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP51AJ01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Chanelle Medical Unlimited Company

---

**Rinkodaros leidimo data:**

15/12/2017

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registracijos numeris:**

17-11778

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

15/12/2017

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0628/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų  
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian  
Rumunija

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.