

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

Geautoriseerd

- Toltrazuril

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 63 day

-

Schaap

- Meat and offal. 42 day

-

Varken

- Meat and offal. 77 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AJ01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Zweden

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

6/04/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

56573

Wijzigingsdatum status toelating:

6/04/2018

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0628/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Finland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048689>