

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Geautoriseerd

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.00 gram(s) / 100.00 milligram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

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

-

Rund

- Meat and offal. 14 day

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QP52AE51

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Portuguese](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

11/05/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

72860/12-05-2005/K-0157902

Wijzigingsdatum status toelating:

11/05/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100127>