

Chanil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Autorizado

- Oxyclozanide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Chanil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
34.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 13 dia
 - Milk. 108 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AG06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

15/12/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/5710098 8/2017

Data da alteração do estado de autorização:

12/03/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0368/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica França Países Baixos Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.