

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Autorizado

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.50 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 14 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AE51

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/05/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

29331/12-05-2005/K-0157901

Data da alteração do estado de autorização:

5/10/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet