

# Chanil 34 mg/ml oral suspension for cattle

Oprávnený

- Oxyclozanide

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Chanil 34 mg/ml oral suspension for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 108 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AG06

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

31/07/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 119047

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0368/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Francúzsko Holandsko Rumunsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.