

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Oprávněný

- Oxyclozanide
- Levamisole hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

NAXOLOT, πόσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 gram(s) / 100.00 milligram(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AE51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portuguese](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

11/05/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

72860/12-05-2005/K-0157902

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/05/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

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