

Santiola 50 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Неразрешен

- Closantel sodium dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Santiola 50 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Santiola 50 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 77 day

-

овца

- Meat and offal. 107 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AG09

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

2/02/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10774/048/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/02/2018

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

IE/V/0377/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050582>