

File downloaded on 2026-04-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000050739>

# Solantel 200 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

Разрешен

- Closantel sodium dihydrate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Solantel 200 mg/ml Pour-On Solution for Cattle

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

**Начин на приложение:**

Прилагане чрез поливане

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

217.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за поливане

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане чрез поливане:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 63 day

NOT authorised for use in cattle producing milk for humans incl during dry period

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP52AG09

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/06/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA22664/150/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/06/2021

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0552/002

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.