

# CLIK 50 mg/ml Pour-on Suspension for Sheep

Autorisiert

- Dicyclanil

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

CLIK 50 mg/ml Pour-on Suspension for Sheep  
CLIK

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

**Zieltierart(en):**

Schaf

**Art der Anwendung:**

Übergießen

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Suspension zum Übergiessen

**Withdrawal period by route of administration:**

**Übergießen:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 40 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AX24

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Frankreich

---

**Available in:**

Frankreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/03/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/5251046 3/2002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/03/2007

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0426/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Niederlande

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

#### Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049868>