

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

No
autorizado

- Closantel sodium dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Santiola 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ovce

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

54.38 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 77 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 107 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AG09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/022/DC/18-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/01/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0377/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.