

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032114>

# SPARTRIX

Nije odobreno

- Carnidazole

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

SPARTRIX

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
10.00 miligram / 1.00 Tableta

### Farmaceutski oblik:

Tableta

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Pigeon**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ne pas administrer aux pigeons dont la chair et les produits sont destinés à la consommation humaine.

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP51AA09

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Status odobrenja:**

Surrendered

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [francuski](#)

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco France S.A.S.

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

15/05/1992

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.  
Janssen Pharmaceutica

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/3385478 2/1992

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/05/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.