

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

Nem
hitelesített

- Closantel sodium dihydrate

Product identification

Készítmény neve:

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

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Subcutan alkalmazás:**

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 77 day

- **juh**

- Meat and offal. 107 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AG09

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

29/03/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/022/DC/18-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/01/2022

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0377/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050595>