

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

Ekki
heimilað

- Closantel sodium dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Santiola 50 mg/ml solution for injection for cattle and sheep
Santiola, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i ovce

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 77 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 107 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AG09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

22/03/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/18-01/104

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0377/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050587>