

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

Autorizzato

- Closantel sodium dihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
54.38 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:****• bovini**

- carne e visceri. 77 giorno

• Ovino

- carne e visceri. 107 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AG09

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Krka, Tovarna Zdravil d.d. Novo Mesto

Marketing authorisation date:

2/02/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Autorità responsabile:

HPRA

Numero di autorizzazione:

VPA10774/048/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0377/001

Stati membri interessati:

Croazia Lituania Romania Slovacchia Slovenia

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050582>