

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

Não
autorizado

- Closantel sodium dihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

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

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

54.38 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:****• Cattle**

- Meat and offal. 77 dia

• Sheep

- Meat and offal. 107 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AG09

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/03/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/022/DC/18-S

Data de alteração do estado de autorização:

5/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0377/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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