

# Clik 50 mg/ml Pour-on Suspension for Sheep

Autorizat

- Dicyclanil

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CLIK 50 mg/ml Pour-on Suspension for Sheep

Clik 50 mg/ml Pour-on Suspension for Sheep

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Suspensie pour-on

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 40 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AX24

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/03/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 52127/3028

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/12/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0426/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză Islandeză Norwegian

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.