

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

Neautorizat

- Closantel sodium dihydrate

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Santiola 50 mg/ml solution for injection for cattle and sheep  
Santiola 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in ovce

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine  
Oaie

---

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Product details

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
54.38 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:****• Bovine**

- Carne și organe. 77 zi

**• Oaie**

- Carne și organe. 107 zi

---

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

QP52AG09

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Cehă](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Additional information

**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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/12/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Krka d.d. Novo Mesto  
Tad Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numărul autorizației:**

DC/V/0595/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/01/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0377/001

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050515>