

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

Neoprávnený

- Closantel sodium dihydrate

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 77 day

-

Sheep

- Meat and offal. 107 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP52AG09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

22/03/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

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

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/09/2021

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0377/001

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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