

# Santiola 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in ovce

Ni  
pooblaščno

- Closantel sodium dihydrate

## Product identification

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

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

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
54.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutana uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 77 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 107 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QP52AG09

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

20/12/2017

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Pristojni organ:**

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

---

**Številka dovoljenja :**

DC/V/0595/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

7/01/2022

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

IE/V/0377/001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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