

SEPONVER

Разрешен

- Closantel sodium dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SEPONVER

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Налично само в Естонски Английски Италиански Латвийски Финландски
Norwegian

овца

оагнена овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 55 day
- Milk. no withdrawal period

Ne pas administrer aux bovins producteurs de lait pour la consommation humaine y compris durant la période de tarissement. Ne pas utiliser durant la seconde moitié de la gestation chez les génisses qui sont destinées à la production de lait pour la consommation humaine.

-

Sheep (ewe lamb)

- Milk. 34 day

34 jours après l'agnelage si la période entre le traitement et l'agnelage est d'au moins 90 jours.

- Milk. 120 day

4 mois après le traitement si la période entre le traitement et l'agnelage est inférieure à 90 jours.

-

овца

- Meat and offal. 55 day

-

оагнена овца

- Milk. 34 day

34 jours après l'agnelage si la période sèche est d'au moins 90 jours.

- Milk. 120 day

4 mois après le traitement si la période sèche est inférieure à 90 jours.

QP52AG09

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/09/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/5195635 8/1989

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2009

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.