

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041888>

SEPONVER

Registrováno

- Closantel sodium dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SEPONVER

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Ovce

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

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot

- Maso. 55 day
- Mléko. 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)

- Mléko. 34 day

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

- Mléko. 120 day

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

-

Ovce

- Maso. 55 day

-

Sheep (ewe)

- Mléko. 34 day

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

- Mléko. 120 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AG09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Datum registrace:

27/09/1989

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/5195635 8/1989

Datum změny stavu registrace:

27/09/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.