

SEPONVER

Zugelassen

- Closantel sodium dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SEPONVER

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Schaf

Mutterschaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 55 Tag
- Milch. 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)

- Milch. 34 Tag

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

- Milch. 120 Tag

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

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 55 Tag

-

Mutterschaf

- Milch. 34 Tag

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

- Milch. 120 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AG09

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

27/09/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/5195635 8/1989

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/09/2009

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.