

SEPONVER

Autorizado

- Closantel sodium dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SEPONVER

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Ovino

Ovejas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

54.36 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 55 Día
- 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 Día

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

- Milk. 120 Día

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

-

Ovino

- Meat and offal. 55 Día

-

Ovejas

- Milk. 34 Día

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

- Milk. 120 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AG09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

FR/V/5195635 8/1989

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.