

TELCEN

Autorizado

- Closantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TELCEN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 44 Día

-

Terneros

- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para emplear en ganado vacuno productor de leche para consumo humano, incluso durante el secado. No emplear durante el último trimestre de la gestación en novillas destinadas a la producción de leche para consumo humano

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 107 Día

-

Ovino

- Milk. no withdrawal period

Leche: No autorizado para emplear en ovejas que producen leche para consumo humano incluso durante el secado. No emplear en el plazo de 1 año antes del primer parto en ovejas destinadas a la producción de leche para consumo humano

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

28/10/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

174 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/10/1991

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

Documentos

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado