

File downloaded on 2026-06-30

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

SEPONVER

Myönnetty

- Closantel sodium dihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

SEPONVER

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas (uuhikaritsa)

Lammas

Lammas (uuhi)

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Nauta

- 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.

-

Lammas (uuhikaritsa)

- 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.

-

Lammas

- Meat and offal. 55 day

-

Lammas (uuhi)

- 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.

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AG09

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

27/09/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/5195635 8/1989

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/09/2009

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.