

TELCEN

Autorisé

- Closantel

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TELCEN

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 44 day

-

Bovin (veau)

- Lait. no withdrawal period

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

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Viande et abats. 107 day

-

Mouton

- Lait. 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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AG09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Cenavisa S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/10/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

174 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/10/1991

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.