

SEPONVER

Engedélyezett

- Closantel sodium dihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

SEPONVER

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

juh

anyajuh

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- 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.

-

Sheep (ewe lamb)

- 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.

-

juh

- Meat and offal. 55 day

-

anyajuh

- 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.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AG09

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/09/1989

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Felelős hatóság:

Engedély száma:

FR/V/5195635 8/1989

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/09/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.