

File downloaded on 2026-06-10

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

SEPONVER

Heimilað

- Closantel sodium dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SEPONVER

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Sauðkind

Sauðkind (ær)

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 55 dagar
- Mjólk. 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)

- Mjólk. 34 dagar

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

- Mjólk. 120 dagar

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

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 55 dagar

-

Sauðkind (ær)

- Mjólk. 34 dagar

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

- Mjólk. 120 dagar

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AG09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

27/09/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/5195635 8/1989

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/09/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.