

File downloaded on 2026-06-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000054666>

TELCEN

Autorizzato

- Closantel

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TELCEN

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 44 giorno

-

Bovini (vitello)

- latte. 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

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 107 giorno

-

Ovino

- latte. 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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AG09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Cenavisa S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/10/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cenavisa S.L.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

174 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/10/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.