

SEPONVER

Atļautas

- Closantel sodium dihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

SEPONVER

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita (jauna aitu mātīte)

Aita

Aita (sieviešu kārtas)

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

54.36 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija iekšķīgai lietošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
Iekšķīgai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 55 diena
- Piens. 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.

•

Aita (jauna aitu mātīte)

- Piens. 34 diena

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

- Piens. 120 diena

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

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 55 diena

•

Aita (sieviešu kārtas)

- Piens. 34 diena

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

- Piens. 120 diena

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP52AG09

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

27/09/1989

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/5195635 8/1989

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/09/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.