

SEPONVER

Toegelaten

- Closantel sodium dihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SEPONVER

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Schaap

Ooien

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

54.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Rund

- 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.

-

Schaap

- Meat and offal. 55 day

-

Ooien

- 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AG09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

27/09/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Vergunningsnummer:

FR/V/5195635 8/1989

Datum toelatingswijziging:

27/09/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.