

# SEPONVER

Autorisert

- Closantel sodium dihydrate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SEPONVER

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

Sau, søyelam

sau

søye

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

54.36 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Oral bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 55 dag
- Melk. 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.

- 

#### **Sau, søyelim**

- Melk. 34 dag

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

- Melk. 120 dag

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

- 

#### **sau**

- Slakt. 55 dag

- 

#### **søye**

- Melk. 34 dag

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

- Melk. 120 dag

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

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AG09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Elanco GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/09/1989

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**FR/V/5195635 8/1989

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**27/09/2009

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.