

File downloaded on 2026-07-04

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

# TELCEN

Oprávněný

- Closantel

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

TELCEN

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 44 day

- 

**Cattle (calf)**

- Milk. 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

**Subkutánne použitie:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 107 day

- 

**Sheep**

- Milk. 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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP52AG09

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v Španielsky

Dostupné len v Španielsky

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Talianky Lotyšský Fínsky Švédsky  
Islandsky Norwegian

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v English Talianky Lotyšský Litovsky Norwegian

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Cenavisa S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

28/10/1991

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Cenavisa S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

174 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/10/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.