

SEBACIL 50 % SOLUTION

Разрешен

- Phoxim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SEBACIL 50 % SOLUTION

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

представител на сем. Еквиди

овца

коза

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за кожа

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

говеда

- Meat and offal. 40 day
- Milk. 60 day

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

свиня

- Meat and offal. 10 day

-

представител на сем. Еквиди

- Milk. 60 day

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- Meat and offal. 28 day

-

овца

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 60 day

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

коза

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 60 day

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AF01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

9/07/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/5882196 3/1985

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/07/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039253>