

Себацил 75 mg/ml разтвор за поливане за свине

Разрешен

- Phoxim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Себацил 75 mg/ml разтвор за поливане за свине

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
75.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за поливане

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез поливане:

-

свиня

- Meat and offal. 17 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AF01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Опаковка, съдържаща 5 бутилки от 1 L и 1 мерителна чаша

Бяла полиетиленова бутилка от 1 L със светло синя полипропиленова капачка на винт (GL 128)

Бяла полиетиленова бутилка от 5 L с полипропиленова капачка на винт (GL 128).

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

1/10/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2048

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/05/2008

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката