

Sebacil vet. 500 mg/ml húďlausn, pykkni

Neregistrováno

- Phoxim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Sebacil vet. 500 mg/ml húďlausn, pykkni

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Pes

Prase

Cesta podání:

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Kožní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Kožní podání:

-

Ovce

- Maso. 42 day

-

Prase

- Maso. 10 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP53AF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Icelandic](#)

Dostupné pouze v [Icelandic](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

4/07/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinärer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/01/001/01

Datum změny stavu registrace:

1/07/2025

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.