

SEBACIL 500 mg/ml πυκνό σκεύασμα για παρασκευή γαλακτώματος για εκνέφωμα για χοίρους

Registronáno

- Phoxim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SEBACIL 500 mg/ml πυκνό σκεύασμα για παρασκευή γαλακτώματος για εκνέφωμα για χοίρους

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Léková forma:

Kožní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

External use:

-

Prase

- Maso. 9 day

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

QP53AF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Kypr

Dostupné v:

Kypr

Popis balení:

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Animal Health GmbH

Datum registrace:

27/07/1983

Výrobní místa s propouštěním šarží:

PROVET S.A.

Příslušný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

8968

Datum změny stavu registrace:

17/01/2013

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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