

Sebacil Vet. 500 mg/ml koncentrat til kutanvæske

Autoriseret

- Phoxim
- Phoxim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Sebacil Vet. 500 mg/ml koncentrat til kutanvæske

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Hund

Svin

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Koncentrat til kutanopløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Får

- Meat and offal. 42 dag
- Meat and offal. 42 dag
- Meat and offal. 42 dag

•

Svin

- Meat and offal. 10 dag
 - Meat and offal. 10 dag
 - Meat and offal. 10 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AF01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

1x30 ml koncentrat til kutanvæske i flaske
1x250 ml koncentrat til væske i flaske
1x1000 ml koncentrat til væske i flaske

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

6/05/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

10650

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/05/1983

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé