

Sebacil EC 50%, 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za kupku, za svinje, ovce i pse

Autoriseret

- Phoxim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Sebacil EC 50%, 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za kupku, za svinje, ovce i pse

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Får

Hund

Administrationsvej:

Badning

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, emulsion, koncentrat til

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Badning:

•

Svin

- Meat and offal. 9 dag

•

Får

- Meat and offal. 42 dag

Ne smije se primjenjivati ovcama u laktaciji čije se mlijeko koristi za hranu niti ovcama u suhostaju unutar 2 mjeseca prije janjenja, ako će se njihovo mlijeko koristiti za hranu.

•

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AF01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Croatia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

15/02/2021

Produktionssteder for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/19-01/196

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/02/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082043>