

Sebacil vet. 500 mg/ml Konzentrat till kutan lösning

Zugelassen

- Phoxim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sebacil vet. 500 mg/ml Konzentrat till kutan lösning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf
Hund
Schwein

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AF01

Abgaberegulering:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

12/12/1986

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

10489

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/12/1986

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.