

Sebacil 500mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Sprüh- und Waschemulsion für Schafe und Schweine

Zugelassen

- Phoxim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sebacil 500mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Sprüh- und Waschemulsion für Schafe und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Schaf

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut
Badebehandlung
topisch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Emulsion zur Anwendung auf der Haut

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Badebehandlung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

topisch:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

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

QP53AF01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 250 Milliliter

(ID2) 5000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Kanister (Polyethylen) mit 5000 Milliliter

(ID3) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1000 Milliliter

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 GmbH

Zulassungsdatum:

23/11/1979

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

708.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente