

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

Εγκεκριμένο

- Phoxim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Εμβάπτιση

Τοπικός/Τοπικά

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό σκεύασμα για παρασκευή δερματικού γαλακτώματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 9 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

Εμβάπτιση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

Τοπικός/Τοπικά:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 9 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AF01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/11/1979

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

708.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

2/09/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.