

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

Autorizado

- Phoxim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Baño

Tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
50.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

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

Baño:

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

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

Tópico:

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AF01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/11/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

708.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/09/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.