

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

Autorisé

- Phoxim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Mouton

Voie d'administration:

Voie cutanée

Trempage

Topique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion à diluer pour émulsion cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 9 day

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day

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

Trempage:

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day

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

Topique:

-

Porc

- Viande et abats. 9 day

-

Mouton

- Viande et abats. 42 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/11/1979

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

708.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.