

Sebacil EC 50%, 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za kupku, za svinje, ovce i pse

Engedélyezett

- Phoxim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Sebacil EC 50%, 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za kupku, za svinje, ovce i pse

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

juh

kutya

Alkalmazás módja:

Füröszítés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum fűrösztő emulzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Fűrösztés:**

-

sertés

- Meat and offal. 9 day

-

juh

- Meat and offal. 42 day

Ne smije se primjenjivati ovcama u laktaciji čije se mlijeko koristi za hranu niti ovcama u suhostaju unutar 2 mjeseca prije janjenja, ako će se njihovo mlijeko koristiti za hranu.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AF01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Croatia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/02/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/19-01/196

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/03/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.