

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

Autorizzato

- Phoxim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Ovino

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Immersione

Topico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per emulsione cutanea

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

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

Immersione:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

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

Topico:

-

Suino

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AF01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/11/1979

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

708.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2005

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.