Sebacil vet. 500 mg/ml húðlausn, þykkni

Autorizzato

Phoxim

Product identification

Denominazione del medicinale:

Sebacil vet. 500 mg/ml húðlausn, þykkni

Principio attivo:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Ovino

Cane

Suino

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione cutanea

Withdrawal period by route of administration: Uso cutaneo:

- . Ovino
 - carne e visceri. 42 giorno
- . Cane
- . Suino
 - carne e visceri. 10 giorno

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

QP53AF01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Islanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in <u>Icelandic</u>

Disponibile solo in Icelandic

Additional information

Entitlement type:

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 Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

4/07/2001

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/01/001/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2008

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078452