

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

Registruotas

- Phoxim

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Avis

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti ant odos

Įmerkti

Pateikiama tik [Bulgarų](#) [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Airių](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Lenkų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Slovėnų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

50.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Koncentratas odos emulsijai

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Vartoti ant odos:**

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

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

#### **Įmerkti:**

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

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

#### **Topical:**

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP53AF01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Germany

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Elanco GmbH

---

**Rinkodaros leidimo data:**

23/11/1979

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registracijos numeris:**

708.00.00

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/09/2005

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.