

SEBACIL 500 mg/ml

Registruotas

- Phoxim

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SEBACIL 500 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Avis

Šuo

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Koncentratas odos emulsijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**External use:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

Lapte: nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consumul uman.

-

Šuo

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

QP53AC55

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Rinkodaros leidimo data:

10/07/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

160345

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/08/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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