

SEBACIL 50 % SOLUTION

Autorisert

- Phoxim

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SEBACIL 50 % SOLUTION

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

sau

geit

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk på hud:**

-

storfe

- Slakt. 40 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition.

-

gris

- Slakt. 10 dag

-

Equid

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition.

-

sau

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition.

-

geit

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition..

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AF01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/07/1985

Tilvirker for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/5882196 3/1985

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/07/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.