

Sebacil Vet. koncentrat til kutanvæske 500 mg/ml

Upoważniony

- Phoxim

Product identification

Nazwa leku:

Sebacil Vet. 500 mg/ml koncentrat til kutanvæske

Sebacil Vet. koncentrat til kutanvæske 500 mg/ml

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie na skórę

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu na skórę

Withdrawal period by route of administration:**Podanie na skórę:**

- **Sheep**

- Meat and offal. 42 day

- Meat and offal. 42 day

- **Dog**

- **Pig**

- Meat and offal. 10 day

- Meat and offal. 10 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Available in:

Denmark

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)
Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

6/05/1983

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Danish Health And Medicines Authority

Numer pozwolenia:

10650

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/05/1983

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075173>