

Sebacil vet. 500 mg/ml Koncentrat till kutan lösning

Autorizado

- Phoxim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sebacil vet. 500 mg/ml Koncentrat till kutan lösning

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
500.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Disponibilidade:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

12/12/1986

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

10489

Data da alteração do estado de autorização:

12/12/1986

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.