

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

Autorizado

- Phoxim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Banho medicamentoso

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em castelhano inglês romeno

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

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

Banho medicamentoso:

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

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

Tópico:

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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 GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

23/11/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

708.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

2/09/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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