

Sebacil soluzione al 50%, 500 mg/ml, concentrato per emulsione per uso cutaneo, per ovini e suini

Autorizat

- Phoxim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Sebacil soluzione al 50%, 500 mg/ml, concentrato per emulsione per uso cutaneo, per ovini e suini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru emulsie pentru îmbăiere

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare cutanată:**

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 42 zi

Usò non autorizzato in animali in lattazione, il cui latte è destinato al consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AF01

Statusul legal privind eliberarea:

Prodrug medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco Italia S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

30/12/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

103096

Data modificării statusului autorizației:

29/09/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.