

# SEBACIL 500 mg/ml

Autoriseret

- Phoxim

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

SEBACIL 500 mg/ml

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Svin

Får

Hund

**Administrationsvej:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**External use:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 9 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 42 dag

Lapte: nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consumul uman.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP53AC55

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Romania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

10/07/2008

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

160345

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/08/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.