

SEBACIL 50 % SOLUTION

Autorizado

- Phoxim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SEBACIL 50 % SOLUTION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Équidos
Ovino
Caprino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 40 Día
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition.

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

-

Équidos

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition.

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition.

-

Caprino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation au cours des 2 mois précédant la date de parturition..

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AF01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

9/07/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5882196 3/1985

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/07/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.