

# Sebacil vet. 500 mg/ml Koncentrat till kutan lösning

Autorizado

- Phoxim

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Sebacil vet. 500 mg/ml Koncentrat till kutan lösning

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino

Perros

Porcino

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para solución cutánea

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

•

**Ovino**

- Meat and offal. 42 Día

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

•

**Porcino**

- Meat and offal. 9 Día

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

---

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

QP53AF01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**Disponibile en:**

Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

---

## 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 Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/12/1986

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

10489

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/12/1986

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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