

# SEBACIL POUR-ON 75 mg/ml SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL CONTINUA PARA PORCINO

Autorizado

- Phoxim

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

SEBACIL POUR-ON 75 mg/ml SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL CONTINUA PARA PORCINO

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Ucción dorsal continua  
Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
7.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Unción dorsal continua:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 20 Día

**Uso cutáneo:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 20 Día

---

**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:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Frasco de 1 litro

Caja con 5 frascos de 1 litro vaso dosificador y cánula para aplicación

Bidón de 5 litros

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/10/2000

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1350 ESP

---

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

2/10/2000

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado