

SEBACIL 50G/100ML ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Phoxim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SEBACIL 50G/100ML ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Ovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución cutánea

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

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Ovino

- Meat and offal. 46 Día

Να μην χορηγείται σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/08/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

5592/31-01-2011/K-0025301

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/04/2020

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