

Sebacil EC 50%, 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za kupku, za svinje, ovce i pse

Awtorizzat

- Phoxim

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Sebacil EC 50%, 500 mg/mL, koncentrat za emulziju za kupku, za svinje, ovce i pse

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Tbill

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Konċentrat għal emulsjoni biex tbill

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Tbill:

-

Pig

- Meat and offal. 9 day

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

Ne smije se primjenjivati ovcama u laktaciji čije se mlijeko koristi za hranu niti ovcama u suhostaju unutar 2 mjeseca prije janjenja, ako će se njihovo mlijeko koristiti za hranu.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AF01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Croatia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco Animal Health GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

15/02/2021

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Awtorità responsabli:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

UP/I-322-05/19-01/196

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

12/01/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.