

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

Geautoriseerd

- Phoxim

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken  
Schaap  
Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Onderdompeling

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Concentraat voor dipemulsie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Onderdompeling:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 9 day

- 

**Schaap**

- 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.

- 

**Hond**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AF01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kroatië

---

**Available in:**

Kroatië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

15/02/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Toelatingsnummer:**

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

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

21/02/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082043>