

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

Autorizado

- Phoxim

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Unção contínua

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
7.50 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Unção contínua:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 20 dia

**Uso cutâneo:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 20 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

2/10/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

1350 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/10/2000

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.