

# Sebacil 500 mg/ml koncentrat za emulzijo za kopel

Autorizat

- Phoxim

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Sebacil 500 mg/ml koncentrat za emulzijo za kopel

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Porc  
Oaie  
Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare cutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Concentrat pentru emulsie pentru îmbăiere

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare cutanată:**

•

**Porc**

- Carne și organe. 9 zi Meso in organi: prašič: 9 dni

•

**Oaie**

- Carne și organe. 42 zi Meso in organi: ovca: 42 dni

- Milk. no withdrawal period

Mleko: Ni dovoljena uporaba pri živalih v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Slovenia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/04/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numărul autorizației:**

NP/V/0310/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/04/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.