

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

Oprávněný

- Phoxim

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie naliatím na kožu, srst'  
Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie naliatím na kožu, srst':**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 20 day

**Dermálne použitie:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 20 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Dostupné v:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

2/10/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

1350 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/10/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.