

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000107910>

# SEBACIL 50G/100ML ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje za  
promet

- Phoxim

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

SEBACIL 50G/100ML ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dermalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Dermalna raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dermalna uporaba:**

•

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

**Sheep**

- Meat and offal. 46 day

Να μην χορηγείται σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Greece

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco Animal Health GmbH

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

23/08/1981

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

### **Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

5592/31-01-2011/K-0025301

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

26/04/2020

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)