

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Sebacil vet. 500 mg/ml koncentrat till kutan lösning

2. Sammansättning

1 ml koncentrat innehåller:

Aktiv substans:

foxim 500 mg

Klar, ljusgul till brun vätska.

3. Djurslag

Svin, får och hund.

4. Användningsområden

Svin: Mot löss och skabbkvalster.

Får: Mot fästingar, lusflugor, pälsätande och blodsugande löss och skabbkvalster.

Hund: Mot fästingar, loppor, pälsätande och blodsugande löss och skabbkvalster.

5. Kontraindikationer

Använd inte till valpar före 3 månaders ålder samt digivande tikar och tikar i sista dräktighetsveckan.

Använd inte till djur som är kraftigt försvagade av andra orsaker eller direkt efter kraftig ansträngning.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Undvik direktkontakt av läkemedlet och den färdiga emulsionen med hud och ögon.

Skyddsutrustning i form av skyddshandskar (engångshandskar i nitrilgummi), skyddande kläder (långärmad tröja, långbyxor, stövlar och vattentätt förkläde) samt skyddsglasögon ska användas vid hantering av läkemedlet.

Oavsiktligt kontaminerade kläder bör avlägsnas omedelbart.

Vid oavsiktligt spill på huden tvätta genast med tvål och vatten. Vid oavsiktligt spill i ögonen, skölj med riklig mängd vatten.

Vid långvarig eller ofta upprepade behandling samt vid dimning; använd andningsmask (helmask) med partikelfilter klass IIB (P2) och gasfilter A klass II (A2). Vid sprayning inomhus, använd en halv ansiktsmask med partikelfilter FFP3 (skydd mot fint damm och vattenbaserade dimmor). Andas inte in

spraydimman. Vädra omsorgsfullt i lokaler där behandling skett. På vitt underlag eller vitaktig päls kan läkemedlet orsaka en gulaktig färgton.

Spraya inte i motvind. Spraya inte i närvaro av oskyddade personer.

Som med andra organofosfater, vid förgiftningssymtom, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Förvaras åtskilt från mat och foder. Vid hantering av läkemedlet, varken ät, drick eller rök.

Återanvänd inte den tomma behållaren.

Dräktighet och digivning:

Använd inte till digivande tikar och tikar i sista dräktighetsveckan.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Effekten av behandlingen kan påverkas om detta läkemedel tas samtidigt med andra läkemedel t. ex. en del muskelavslappnande läkemedel.

Rådgör därför alltid med veterinär före samtidig behandling med andra läkemedel till djuret.

Överdoser:

Som med alla organofosfater kan oavsiktlig överdosering leda till biverkningar och förgiftningssymtom såsom dreglande, ofrivilliga ögonrörelser (nystagmus), diarré, långsam hjärtrytm (bradykardi), muskelstelhet, okoordinerade muskelrörelser (ataxi), darrningar (tremor), kramper (konvulsioner) och slutligen koma med andnödssyndrom. Uppsök genast medicinsk hjälp och visa bipacksedeln eller etiketten.

7. Biverkningar

Hund:

Inga kända.

Får:

Inga kända.

Svin:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Kutan användning (användning på huden).

Dosen bestäms av veterinär som anpassar den individuellt för ditt djur.

Veterinärens dosering ska alltid följas.

0,1% lösning används till alla djur. Läkemedlet är ett till färgen ljusgult till brunt 50%-igt koncentrat, avsett att spädas med vatten till bruksfärdig kutan lösning.

Spädningsschema

Koncentration av lösning	Mängd läkemedel	Vattenmängd
0,1%	10 ml	5 l
	50 ml	25 l

Behandlingen utförs 2–3 gånger med 7–14 dagars mellanrum. Lösningen ska inte sköljas ur pälsen.

9. Råd om korrekt administrering

Blanda lösningen genom att först hålla i hälften av vattnet. Tillsätt läkemedlet och därefter resten av vattnet. Rör om ordentligt. Kärn som används vid beredningen får inte användas för livsmedel.

OBSERVERA att lösningen inte ska sköljas ur pälsen.

Svin

Spruta eller tvätta hela djuret med borste. Ägna särskild omsorg åt ben, buk, hudveck och insida av öron.

Gör grundligt rent i boxarna. Spruta box och inredning med lösning av samma koncentration som djuren behandlats med.

Får

Spruta eller bada djuren.

Behandla alla djur och deras omgivning (stall och redskap) grundligt med lösning av samma koncentration som ovan.

Hund

Ställ hunden i badkaret. Blötlägg pälsen ordentligt med ljummet vatten och eventuellt milt schampo om hunden är mycket smutsig. Massera in lösningen i hela hundens päls även huvud och öronlappar. Behandla omgivningen genom att dammsuga ordentligt, tvätta filter och dylikt i 60 °C och spraya hundens liggplats med en spray mot öhrya. Detta upprepas varannan vecka vid angrepp av löss eller loppor. Hundar i direktkontakt bör också badas i läkemedlet.

10. Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: Svin: 9 dygn.

Får: 42 dygn.

Ej godkänt för användning till djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på flaskan efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: 24 timmar.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Detta läkemedel bör inte släppas ut i åar, reservoarer, vattendrag, dammar eller andra vattenkällor på grund av att foxim kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Deaktivering av 1% brukslösning som har använts till bad-behandling: Tillsätt 1 kg släckt kalk till 100 liter lösning. Det basiska (alkaliska) ämnet ska reagera i 96 timmar (för att sänka foxim-koncentrationen till 0,2%), därefter kan lösningen blandas i gödsel.

Vid spridning av gödsel från behandlade djur på lantbruksjord ska det, för att undgå utsläpp i vattenmiljön, hållas ett säkerhetsavstånd på 10 meter till vattendrag och sjöar.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr 10489

Förpackningsstorlek: 250 ml.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-11-10

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim, Tyskland

Tel.: +46 108989397

PV.SWE@elancoah.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Tyskland

17. Övrig information

Miljöegenskaper

Läkemedlet är mycket giftigt för vattenlevande organismer, fåglar och bin. Det kan orsaka långvariga skadliga effekter på vattenmiljöer.