

Sebacil[®] vet.

R_x

Elanco Denmark

Koncentrat till kutan lösning 500 mg/ml

(klar, ljusgul till brun)

Insekticid och acaricid för svin, får och hund

Djurslag:

Får

Hund

Svin

Aktiv substans:

Foxim

ATC-kod:

QP53AF01

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: 01/2024.

Innehåll

1 ml koncentrat innehåller: Foxim 500 mg, 1-Butanol, kalciumsalt av Dodecylbenzolsulfonsyra, p-Metylfenyletyl(2,7)-fenoxy-polyglykol(27)-eter, p-Metylfenyletyl(2,7)-fenoxy-polyglykol(17)-eter, xylene, metylisobutylketon.

Egenskaper

Den verksamma beståndsdelarna hos Sebacil vet. är foxim, som tillhör gruppen organiska fosforföreningar. Foxim utövar en insekticid och acaricid effekt genom att hos parasiterna påverka den neuromuskulära transmissionen p.g.a. kolinesterashämning.

Foxim har vid normaldosering hög aktivitet mot larver, nymfer och vuxna stadier av löss, loppor, skabbkvalster och fästingar.

Indikationer

Svin: Löss och skabbkvalster (*Haematopinus*, *Sarcoptes*).

Får: Fästingar, lusflugor, pälsätande och blodsugande löss samt skabbkvalster (*Ixodes*, *Melophagus*, *Linognathus*, *Haematopinus*, *Damalinia*, *Chorioptes*, *Sarcoptes*, *Psoroptes*).

Hund: Fästingar, loppor, pälsätande och blodsugande löss samt skabbkvalster (*Ixodes*, *Rhipicephalus*, *Ctenocephalides*, *Trichodectes*, *Linognathus*, *Cheylitiella*, *Sarcoptes*).

Kontraindikationer

Valpar upp till 3 månaders ålder samt digivande tikar och tikar i sista dräktighetsveckan skall ej behandlas. Användes ej till djur som är kraftigt försvagade av andra orsaker än av ovan nämnda parasiter samt ej direkt efter kraftigt ansträngning. Skall inte användas vid överkänslighet mot aktivt innehållsämne eller mot något hjälpämne.

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Dräktighet och laktation

Digivande tikar och tikar i sista dräktighetsveckan skall ej behandlas.

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Biverkningar

Sebacil vet. tolereras väl i angiven dosering.

Dosering

0,1%-ig lösning används till alla djur.

Sebacil vet. är ett till färgen gult 50%-igt koncentrat av foxim, avsett att spädas med vatten till bruksfärdig kutan lösning.

Spädningsschema:

Koncentration av lösning	Mängd Sebacil vet.	Vattenmängd
0,1%	10 ml	5 l
	50 ml	25 l

Behandling utföres 2-3 gånger med 1 veckas mellanrum för skabb och 2-(3) gånger med 2 veckors mellanrum för löss. Lösningen skall ej sköljas ur pälsen.

Karenstider

Slakt:

Svin: 9 dygn

Får: 42 dygn.

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Interaktioner

Foxim förstärker effekten av övriga kolinesterashämmare, fentiazinderivat och muskelrelaxerande medel, t ex suxameton. Dessa skall ej användas 2-3 dagar före respektive 10 dagar efter behandling med Sebacil vet.

Överdoser

Som med alla organofosfater kan oavsiktlig överdosering leda till bieffekter och toxiska symtom såsom dreglande, nystagmus, diarré, bradykardi, muskelstelhet, ataxi, tremor, konvulsioner och slutligen koma med andnödssyndrom. Uppsök genast medicinsk hjälp och visa etiketten.

Behandling av överdosering består av symptomatiska åtgärder samt behandling med antidot atropin (basaldos: från 0,1 mg/kg, i.v. eller i.m.). Dosering skall justeras individuellt beroende på symtomens svårighetsgrad. Kolinesteras-reaktivator kan vid behov administreras efter atropinisering.

Dosering (atropinsulfat)

Människa	0,2-0,5 ml
Får och svin	2,0-5,0 ml

Om nödvändigt upprepas behandlingen efter 15 till 30 minuter.

Observera

Undvik direktkontakt av produkten och den färdiga emulsionen med hud och ögon. Använd skyddshandskar (engångshandskar i nitrilgummi), skyddande kläder (långärmad tröja, långbyxor, stövlar och vattentätt förkläde) samt skyddsglasögon vid användande av produkten. 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 upprepad 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 preparatet orsaka en gulaktig färgton.

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

Som med andra organofosfater, vid tillfälle av toxiska symtom sök omedelbart medicinsk hjälp och visa etiketten.

Förvaras åtskilt från mat och foder. Vid handhavande av produkten, varken ät, drick eller rök.

Återanvänd inte den tomma behållaren.

Hållbarhet

Färdigberedd lösning skall användas inom 24 timmar.

Förvaring

Förvaras vid högst 25 °C.

Förpackningsinformation

Koncentrat till kutan lösning 500 mg/ml (klar, ljusgul till brun)

250 milliliter flaska, receptbelagd

30 milliliter flaska, receptbelagd, *tillhandahålls ej*