

SARNACURAN 0,5 g/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA BAÑO O PULVERIZACION CUTANEA

Autoriseret

- Phoxim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SARNACURAN 0,5 g/ml CONCENTRADO PARA EMULSION PARA BAÑO O
PULVERIZACION CUTANEA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Svin

Hund

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.50 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, emulsion, koncentrat til

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 42 dag
- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales en la

-

Svin

- Meat and offal. 9 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AF01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

25/11/1981

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2374 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/10/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.