

# Sarnacuran Cattle 500 mg/ml Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Autoriseret

- Phoxim

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Sarnacuran Cattle 500 mg/ml Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

---

**Administrationsvej:**

Kutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Koncentrat til kutanopløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Kutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 40 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use on animals producing milk for human consumption. Do not use on pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition

---

**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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Belgium

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

8/11/2017

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

BE-V519253

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/03/2024

---

**Generic of:**

[600000039253](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

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

## Produktresumé

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.