

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

Autorizado

- Phoxim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para emulsión para baño

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Ovino

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

Leche: su uso no está autorizado en animales en la

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AF01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 250 ml

Frasco de 1 litro

Bidón de 5 litros

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

25/11/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2374 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/10/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado