

Sarnacuran 50 % Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Autorizado

- Phoxim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sarnacuran 50 % Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Sarnacuran 50 % Solution à diluer pour solution cutanée

Sarnacuran 50 % Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur Anwendung auf der Haut

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Ovino

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

Do not use on animals producing milk for human consumption

-

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

10/01/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V125474

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/03/2024

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.