

# Sarnacuran 50 % Solution à diluer pour solution cutanée

Autorisé

- Phoxim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution à diluer pour solution cutanée

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie cutanée:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 42 day
- Lait. no withdrawal period

Do not use on animals producing milk for human consumption

- 

**Porc**

- Viande et abats. 9 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AF01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/01/1984

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V125474

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/03/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger