

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

Odobreno

- Phoxim

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
50.00 miligram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za kožu

Karencija prema putu aplikacije:**Za kožu:**

-

Cattle

- Meat and offal. 40 day
- 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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AF01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Belgium

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco Animal Health GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

8/11/2017

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V519253

Datum promjene statusa odobrenja:

20/03/2024

Generic of:

[600000039253](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.