

Sarnacuran 50 % Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Felhatalmazott

- Phoxim

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum külsőleges oldathoz

Withdrawal period by route of administration:**Külsőleges alkalmazás:****• juh**

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

Do not use on animals producing milk for human consumption

• sertés

- Meat and offal. 9 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AF01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

10/01/1984

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V125474

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/12/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086431>