

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

Toegelaten

- Phoxim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Sarnacuran Cattle 500 mg/ml Solution à diluer pour solution cutanée

Sarnacuran Cattle 500 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zur
Anwendung auf der Haut

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

•

Rund

- 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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

8/11/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V519253

Datum toelatingswijziging:

20/03/2024

Generic of:

[600000039253](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)