

Sarnacuran Cattle 500 mg/ml

Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Autorizado

- Phoxim

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução cutânea

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Meat and offal. 40 dia
- 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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AF01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/11/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V519253

Data de alteração do estado de autorização:

20/03/2024

Generic of:

[600000039253](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086562>