

Sarnacuran 50 % Solution à diluer pour solution cutanée

Autorizado

- Phoxim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sarnacuran 50 % Solution à diluer pour solution cutanée

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Sheep

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

Do not use on animals producing milk for human consumption

-

Pig

- Meat and offal. 9 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Disponibilidade:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 442/84/03/0005

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/1984

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet