

Sarnacuran 50 % Concentraat voor oplossing voor cutaan gebruik

Oprávněný

- Phoxim

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
50.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát na dermálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

• Sheep

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

Do not use on animals producing milk for human consumption

• Pig

- Meat and offal. 9 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AF01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Available in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

10/01/1984

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V125474

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/01/1984

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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