

# ARPON 100 MG/ML CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA PARA BOVINO Y CABALLOS

Разрешен

- Cypermethrin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ARPON 100 MG/ML CONCENTRADO PARA EMULSION PARA PULVERIZACION CUTANEA PARA BOVINO Y CABALLOS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

### Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Концентрат за спрей за кожа, емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya carne o leche se utiliza para el consumo humano.

•

**коне, от които не се добива храна за консумация от хора**

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya carne o leche se utiliza para el consumo humano.

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: Su uso no está autorizado en animales cuya carne o leche se utiliza para el consumo humano.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QP53AC08

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

18/01/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

601 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/01/1993

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.