

ARPON

Autoriseret

- Cypermethrin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ARPON

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest, ikke beregnet til konsum

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Koncentrat til kutanspray, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Kvæg

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

Leche: No administrar a animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

-

Hest, ikke beregnet til konsum

- Milk. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC08

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Zotal S.L.U.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/01/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Zotal S.L.U.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

601 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/01/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.