

Ciper-Pulvizioo 100 mg/ml solução tópica para bovinos, caprinos, ovinos e equinos

Autoriseret

- Cypermethrin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ciper-Pulvizioo 100 mg/ml solução tópica para bovinos, caprinos, ovinos e equinos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

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:

Kutanopløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 2 dag

- Milk. 7 dag

•

Ged

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 7 dag

•

Får

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 7 dag

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](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/05/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

539/01/12NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/04/2022

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.