

CYPERMETHRIN FARMA

Εξουσιοδοτημένο

- Cypermethrin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ЦИΠΕΡΜΕΤΡΙΗ ΦΑΡΜΑ
CYPERMETHRIN FARMA

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή
Πρόβατο
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:**Δερματική χρήση:**

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Milk – Do not use in animals, which milk is intended for human consumption.

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Milk – Do not use in animals, which milk is intended for human consumption.

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QP53AC08

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

29/10/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farmavet OOD

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Agency For Food Safety

Αριθμός άδειας:

0022-1921-07.01.2013

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

6/01/2013

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055825>