

CIPERMETRIVEN POUR-ON

Autorizado

- Cypermethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CIPERMETRIVEN POUR-ON

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal continua:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Ovino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Caprino

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC08

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 500 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

363 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054691>