

CYPERMETHRIN FARMA

Autorizado

- Cypermethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ЦИПЕРМЕТРИН ФАРМА

CYPERMETHRIN FARMA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

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

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día

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

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Farma Vet OOD

Fecha de autorización de comercialización:

29/10/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farma Vet OOD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1921

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/10/2007

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.