

Veerust Super, huidspray voor paarden en runderen

Autorizado

- Pyrethrins
- Piperonyl butoxide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Veerust Super, huidspray voor paarden en runderen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.71 Gramo(s) / 455.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.46 Gramo(s) / 455.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

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

QP53AC51

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Denka Registrations B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/03/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Denka International B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10327

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/06/2012

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

Documentos

Combined File of all Documents

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