

CIPERMETRIVEN POUR-ON

Odobreno

- Cypermethrin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CIPERMETRIVEN POUR-ON

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Polijevanjem

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
25.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Poliv, otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Polijevanjem:

-

Cattle

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

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

-

Sheep

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

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

-

Goat

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

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC08

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:**Opis paketa:**

Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/05/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

363 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

28/05/1992

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.