

Ciper-Pulvizoo 100 mg/ml solução tópica para bovinos, caprinos, ovinos e equinos

Engedélyezett

- Cypermethrin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ciper-Pulvizoo 100 mg/ml solução tópica para bovinos, caprinos, ovinos e equinos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

juh

nem élelmiszertermelő ló

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 7 day

•

kecske

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 7 day

•

juh

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 7 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AC08

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/05/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Calier S.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

539/01/12NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/04/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.