

# CYPER VET 10%, concentrat emulsionabil

Autorizado

- Cypermethrin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

CYPER VET 10%, concentrat emulsionabil

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Banho medicamentoso

Via transdérmica

Nebulização

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Concentrado para emulsão para banho medicamentoso

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Banho medicamentoso:**

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 6 hora

### **Via transdérmica:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 6 hora

### **Nebulização:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 3 dia
  - Milk. 6 hora
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC08

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/08/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

150447

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/02/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.