

# Veerust super, huidspray voor runderen

Autorizado

- Pyrethrins
- Piperonyl butoxide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Veerust super, huidspray voor runderen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

### Via de administração:

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.71 grama(s) / 455.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
5.46 grama(s) / 455.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização cutânea

---

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

**Uso cutâneo:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period 0 dagen
  - Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen
- 

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

QP53AC51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [neerlandês](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Denka Registrations B.V.

---

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

17/04/2002

---

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

Tosvar S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 9307

---

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

5/06/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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