

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

Autorizado

- Cypermethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#) [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](#)

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

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

-

Cattle

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 7 dia

-

Goat

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 7 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Embalagem de polietileno de alta densidade 100 ml, opaca em coextrusão

Embalagem de polietileno de alta densidade de 1000 ml de capacidade, opaca em coextrusão

Embalagem de polietileno de alta densidade de 250 ml de capacidade, opaca em coextrusão

Embalagem de polietileno de alta densidade de 5000 ml de capacidade, opaca em coextrusão.

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/05/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

539/01/12NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

19/04/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics