

File downloaded on 2026-05-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000054810>

# ARPON

Autorizat

- Cypermethrin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ARPON

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

**Calea de administrare:**

Administrare cutanată

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Concentrat pentru spray cutanat, emulsie

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

## **Administrare cutanată:**

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. no withdrawal period

Leche: No administrar a animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano.

- 

### **Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

- Lapte. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AC08

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/01/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

601 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/01/1993

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.