

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

Autorizat

- Cypermethrin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

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:**

Soluție cutanată

---

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

**Administrare cutanată:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 7 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 7 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. 7 zi

---

**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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

29/05/2012

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Numărul autorizației:**

539/01/12NFVPT

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

19/04/2022

---

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.