

File downloaded on 2026-04-29

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

# ARPON

Oprávnený

- Cypermethrin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ARPON

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Koncentrát na dermálny emulzný sprej

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Dermálne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Horse (non food-producing)**

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AC08

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

18/01/1993

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Zotal S.L.U.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Číslo registrácie:**

601 ESP

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/01/1993

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.