

# ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Εξουσιοδοτημένο

- Permethrin (25:75)
- 25% PYRETHRUM EXTRACT
- Piperonyl butoxide

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Σκύλος

Γάτα

---

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Γαλάκτωμα για εισπνοή με εκνεφωτή

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Δερματική χρήση:**

- 

**Σκύλος**

- 

**Γάτα**

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP53AC54

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Nextmune Italy S.r.l.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/06/2001

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Cicieffe S.r.l.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

103296

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

22/06/2022

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093219>