

File downloaded on 2026-03-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000047055>

# Z-Itch 40 mg/ml Pour-on Solution

Autorizado

- Permethrin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Z-Itch 40 mg/ml Pour-on Solution

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Burros

Caballos no destinados a consumo humano

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QP53AC04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Floris Holding B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/01/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 56190/3000

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/04/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0626/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Dinamarca Alemania Italia Polonia Portugal Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.