

ZYZEK SHAMPOO ANTIPARASSITARIO

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ZYZEK SHAMPOO ANTIPARASSITARIO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.40 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

0.30 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

0.60 Gramo(s) / 100.00 Miligramo(s)

Forma farmacéutica:

Champú

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile 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:

Nextmune Italy S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

17/11/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cicieffe S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/07/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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