

Z-Itch

Autorisert

- Permethrin

Product identification

Legemidlets navn:

Z-Itch 40 mg/ml pour-on solution

Z-Itch

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

esel

ikke matproduserende hest

Administrering:

Bruk på hud

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

40.00 gram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Bruk på hud:

- esel
- ikke matproduserende hest

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Floris Holding B.V.

Marketing authorisation date:

21/06/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22969/001/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

21/06/2013

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0626/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DK DE IT PL PT SE

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047049>