

Z-Itch

Autorisert

- Permethrin

Product identification

Legemidlets navn:

Z-Itch

Z-Itch 40 mg/ml Soluzione pour on

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:

IT

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:

2/03/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105536

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/03/2021

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.

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000047061>