

# Dixie Permetryna Quimunsa 1430 mg / 2 ml Roztwór do nakrapiania

Dopuszczony

- Permethrin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Dixie Permetryna Quimunsa 1430 mg / 2 ml Roztwór do nakrapiania

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie na skórę

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
1430.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do nakrapiania

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Quimica De Munguia S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

10/02/2020

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Quimica De Munguia S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

2949

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

10/02/2020

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

ES/V/0290/002

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Charakterystyka produktu leczniczego

polski (PDF)

Opublikowano: 21/08/2025

[Pobierz](#)

### Ulotka dla pacjenta

polski (PDF)

Opublikowano: 21/08/2025

[Pobierz](#)

### oznakowanie opakowań

polski (PDF)

Opublikowano: 21/08/2025

[Pobierz](#)

eu-PUAR-dixie-permetrin-1430-mg-en.pdf