

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do inhalacji z nebulizatora

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Dog

-

Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC54

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Nextmune Italy S.r.l.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/06/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Cicieffe S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

103296

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/06/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093219>