

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
0.40 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.40 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.60 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão para inalação por nebulização

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Nextmune Italy S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/06/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cicieffe S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

103296

Data da alteração do estado de autorização:

22/06/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.