

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.40 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

0.40 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

0.60 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie pentru nebulizator

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Câine

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC54

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Nextmune Italy S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

1/06/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Cicieffe S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

103296

Data modificării statusului autorizației:

22/06/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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