

ZYZEK PLUS (permethrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ZYZEK PLUS (permethrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Emulzia pre rozprašovač

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliancko

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Nextmune Italy S.r.l.

Dátum registrácie lieku:

1/06/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cicieffe S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

103296

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/06/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.