

# Z-Itch 40 mg/ml pour-on solution

Oprávněný

- Permethrin

## Product identification

### Názov lieku:

Z-Itch 40 mg/ml pour-on solution

Zitch Vet. 40 mg/ml pour-on, opløsning

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Roztok na nalievanie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Dermálne použitie:**

- 

**Donkey**

- 

**Horse (non food-producing)**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Floris Holding B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/07/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

69062

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/07/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0626/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Dánsko Nemecko Taliansko Poľsko Portugalsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991294>