

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Pooblašćeno

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

Product identification

Ime zdravila:

ZYZEK PLUS (permetrina - estratto di piretro - piperonilbutossido)

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

inhalacijska emulzija za nebulator

Withdrawal period by route of administration:

Dermalna uporaba:

-

Dog

-

Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP53AC54

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)
Na voljo samo v [Italian](#)
Na voljo samo v [Italian](#)
Na voljo samo v [Italian](#)
Na voljo samo v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Nextmune Italy S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/06/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Cicieffe S.r.l.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

103296

Datum spremembe statusa dovoljenja:

22/06/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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