

# ZEKOUT

Ima dovoljenje za promet

- Permethrin (25:75)

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

ZEKOUT

### Učinkovina:

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:

Dajanje kožnega poliva

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.30 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

**Farmacevtska oblika:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/12/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Cicieffe S.r.l.

---

**Pristojni organ:**

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

103304

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

18/07/2022

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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