

# ZANCO SPRAY ANTIPULCI ANTIZECICHE 3 mg/g + 1,5 mg/g Spray per uso esterno per cane e gatto adulti

Εξουσιοδοτημένο

- Tetramethrin
- Phenothrin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

ZANCO SPRAY ANTIPULCI ANTIZECICHE 3 mg/g + 1,5 mg/g Spray per uso esterno per cane e gatto adulti

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Σκύλος

Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Τοπική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Τοπική χρήση:**

- 

**Σκύλος**

- 

**Γάτα**

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP53AC30

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/12/2000

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Tosvar S.r.l.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

30/12/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094019>