

ZANCO LOZIONE ANTIPULCI ANTIZECCHE 4 mg/g + 4 mg/g Emulsione per uso esterno per cane e gatto adulti

Autorizado

- Tetramethrin
- Phenothrin

Product identification

Nombre del medicamento:

ZANCO LOZIONE ANTIPULCI ANTIZECCHE 4 mg/g + 4 mg/g Emulsione per uso esterno per cane e gatto adulti

ZANCO LOZIONE ANTIPULCI ANTIZECCHE 4 mg/g + 4 mg/g Emulsione per uso esterno per cane e gatto adulti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión cutánea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:

- **Perros**

- Unspecified. 0 Día

- **Gatos**

- Unspecified. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC30

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.p.A.

Marketing authorisation date:

30/12/2000

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Acel Pharma S.r.l.

Autoridad responsable:

MdS

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/12/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100135>