

ZAAP 50 MG/60 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHATS

Autorisé

- Fipronil
- Pyriproxyfen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ZAAP 50 MG/60 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AX65

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 2 plaquettes contenant 3 pipettes thermoformées (polyéthylène- éthylène alcool vinylique - polyéthylène) de 0,5 mL

Boîte de 2 plaquettes contenant 4 pipettes thermoformées (polyacrylonitrile méthacrylate) de 0,5 mL

Boîte de 2 plaquettes contenant 4 pipettes thermoformées (polyéthylène- éthylène alcool vinylique - polyéthylène) de 0,5 mL

Boîte de 3 plaquettes contenant 6 pipettes thermoformées (polyacrylonitrile méthacrylate) de 0,5 mL

Boîte de 3 plaquettes contenant 6 pipettes thermoformées (polyéthylène- éthylène alcool vinylique - polyéthylène) de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette de 1 pipette thermoformée (polyacrylonitrile méthacrylate) de 0,5 mL

Boîte de 2 plaquettes contenant 3 pipettes thermoformées (polyacrylonitrile méthacrylate) de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette de 2 pipettes thermoformées (polyéthylène- éthylène alcool vinylique - polyéthylène) de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette de 2 pipettes thermoformées (polyacrylonitrile méthacrylate) de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette de 1 pipette thermoformée (polyéthylène - éthylène alcool vinylique - polyéthylène) thermoformée de 0,5 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfamed

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/01/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfamed

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0487938 3/2017

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2018

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage