

# ZANCO SPRAY ANTIPULCI

Autorizzato

ANTIZECCHE 3 mg/g + 1,5 mg/g

Spray per uso esterno per cane e gatto adulti

- Tetramethrin
- Phenothrin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AC30

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

### **Descrizione della confezione:**

Bombola in alluminio rivestita internamente con resina epossifenolica da 300 ml (circa 195 g di prodotto)

Bombola in alluminio rivestita internamente con resina epossifenolica da 250 ml (circa 163 g di prodotto)

Bombola in alluminio rivestita internamente con resina epossifenolica da 100 ml (circa 65 g di prodotto)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/12/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Tosvar S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/12/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti