

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

Awtorizzat

- Fipronil
- Pyriproxyfen

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

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

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Alfamed

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

26/01/2018

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Alfamed

---

**Awtorità responsabli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/0487938 3/2017

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

26/01/2018

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.