File downloaded on 2025-10-23

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000040673

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

Autorizado

- Fipronil
- Pyriproxyfen

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

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

#### Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em inglês

## **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

# Via de administração:

Uso cutâneo

# Detalhes do medicamento veterinário

# Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 50.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em <u>inglês</u> 60.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

#### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

## Intervalo de segurança por via de administração: Uso cutâneo:

Cat

#### Cai

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX65

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

França

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em <u>francês</u>

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

# Informações adicionais

# Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

## Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfamed

## Data de autorização de introdução no mercado:

26/01/2018

#### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

**Alfamed** 

#### Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

## Número da autorização:

FR/V/0487938 3/2017

## Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documentos**

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.