

# NEO ERLLEN SPRAY

Autorizado

- Tetramethrin
- Diethyltoluamide
- Phenothrin

## Product identification

### Nome do medicamento:

NEO ERLLEN SPRAY

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Tópico

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

10.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização cutânea

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Tópico:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QP53A

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Itália

---

**Available in:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Teknofarma S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

22/12/2000

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Teknofarma S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

MdS

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

8/03/2008

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093469>