

ZANCO SPRAY ANTIPULCI

Autorizado

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

Spray per uso esterno per cane e gatto adulti

- Tetramethrin
- Phenothrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso tópico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
3.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.50 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [castelhano](#) [inglês](#) [romeno](#)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC30

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

30/12/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Tosvar S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

30/12/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.