

ZANCO LOZIONE ANTIPULCI ANTIZECCHE 4 mg/g + 4 mg/g Emulsione per uso esterno per cane e gatto adulti

Autorizado

- Tetramethrin
- Phenothrin

Product identification

Nome do medicamento:

ZANCO LOZIONE ANTIPULCI ANTIZECCHE 4 mg/g + 4 mg/g Emulsione per uso esterno per cane e gatto adulti

ZANCO LOZIONE ANTIPULCI ANTIZECCHE 4 mg/g + 4 mg/g Emulsione per uso esterno per cane e gatto adulti

Substância ativa:

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

4.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em English

4.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão cutânea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

- **Dog**

- Unspecified. 0 dia

- **Cat**

- Unspecified. 0 dia

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AC30

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Italian

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:

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.p.A.

Marketing authorisation date:

30/12/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Acel Pharma S.r.l.

Autoridade responsável:

MdS

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

30/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000100135>