

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

Autorizat

- Tetramethrin
- Phenothrin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibile numai în [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Emulsie cutanată

Withdrawal period by route of administration:

Administrație cutanată:

- **Câine**

- Nespecificat. 0 day

- **Pisică**

- Nespecificat. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC30

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Marketing authorisation date:

30/12/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Acel Pharma S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

MdS

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

30/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100135>