

Seresto 1,25 g + 0,56 g wirkstoffhaltiges Halsband für Katzen

Autorisiert

- Flumethrin
- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Seresto 1.25 g + 0.56 g, collar for cats

Seresto 1,25 g + 0,56 g wirkstoffhaltiges Halsband für Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.56 gram(s) / 12.50 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.25 gram(s) / 12.50 gram(s)

Darreichungsform:

wirkstoffhaltiges Halsband

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC55

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

16/09/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00995

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/09/2011

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0143/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Finnland Frankreich
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Litauen Luxemburg Niederlande
Norwegen Portugal Rumaenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/09/2025

Updated on: 13/11/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.