

Seresto 1,25 g + 0,56 g wirkstoffhaltiges Halsband für Hunde \leq 8 kg

Zugelassen

- Flumethrin
- Imidacloprid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Seresto 1,25 g + 0,56 g wirkstoffhaltiges Halsband für Hunde \leq 8 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.56 gram(s) / 1.00 Halsband

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.25 gram(s) / 1.00 Halsband

Darreichungsform:

wirkstoffhaltiges Halsband

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

QP53AC55

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Dose mit 1x 38 cm langen Halsband aus Polyvinylchlorid, einzeln verpackt in PETP/PE-Beutel

Faltschachtel mit 12x 38 cm langen Halsbändern aus Polyvinylchlorid, einzeln verpackt in PETP/PE-Beutel

Dose mit 2x 38 cm langen Halsbändern aus Polyvinylchlorid, einzeln verpackt in PETP/PE-Beutel

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

16/09/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00996

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/09/2011

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0143/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2401388-paren-20200608.pdf