

# Activyl 195 mg/ml - Spot-on solution (Cats)

No  
autorizado

- Indoxacarb

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Activyl 195 mg/ml - Spot-on solution (Cats)

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:195 mg Reference:Hse Index:0

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QP53AX27

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/02/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.





Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.  
Intervet Productions S.A.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/11/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 19/03/2024

[Descargar](#)

ema-puar-v163-activyl-wpar-2023-11-20-en.pdf

ema-puar-activyl-v-163-par-en.pdf