

Seresto 4.50 g + 2.03 g, collar for dogs > 8 kg

Autorizado

- Flumethrin
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Seresto 4.50 g + 2.03 g, collar for dogs > 8 kg

Seresto vet. för hund över 8 kg 4,50 g + 2,03 g Halsband

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.03 Gramo(s) / 45.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.50 Gramo(s) / 45.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Collar

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso cutáneo:**

-

Perros

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

QP53AC55

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

13/09/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

44994

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2012

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0143/004

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061362>