

Seresto 1.25 g + 0.56 g, collar for cats

Autorizado

- Flumethrin
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Seresto 1.25 g + 0.56 g, collar for cats

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.56 Gramo(s) / 12.50 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.25 Gramo(s) / 12.50 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Collar medicamentoso

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

QP53AC55

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

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:

16/09/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/09/2011

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0143/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Finlandia Francia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega
Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [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.

Etiquetado

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.