

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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](#)

4.50 Gramo(s) / 1.00 Collar

Disponible únicamente en [English](#)

2.03 Gramo(s) / 1.00 Collar

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:

Portugal

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

4/07/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1649/04/24DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/09/2025

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0348/004

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Informed consent reference:

600000061343

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

7015735-paren-20260202.pdf