

# Activyl Tick Plus 150 mg/ml indoxacarb + 480 mg/ml permethrin - Spot-on solution

Non  
autorisé

- Indoxacarb
- Permethrin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Activyl Tick Plus 150 mg/ml indoxacarb + 480 mg/ml permethrin - Spot-on solution

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

### Voie d'administration:

Spot-on

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:150 mg Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:480 mg Reference:Hse Index:1

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Conditions de délivrance:**

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie ,  
Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie ,  
Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal ,  
Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/01/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet Productions S.A.

Intervet Productions S.A.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/09/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 19/03/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-activyl-tick-plus-epar-public-assessment-report-en.pdf