

# Seresto 1.25 g + 0.56 g, collar for cats and dogs $\leq$ 8 kg

Toegelaten

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Seresto 1.25 g + 0.56 g, collar for cats and dogs  $\leq$  8 kg

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.25 gram(s) / 1.00 Halsband

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.56 gram(s) / 1.00 Halsband

---

**Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QP53AC55

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Hongarije

---

**Beschikbaar in:**

Hongarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

6/09/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

2987/X/11 MgSzH ÁTI

---

**Datum toelatingswijziging:**

6/09/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0143/003

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland  
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2401389-paren-20200608.pdf