

Prevexto 4,50 g + 2,03 g wirkstoffhaltiges Halsband für Hunde über 8 kg

Zugelassen

- Imidacloprid
- Flumethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Prevexto 4,50 g + 2,03 g wirkstoffhaltiges Halsband für Hunde über 8 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.50 gram(s) / 1.00 Halsband

Verfügbar nur in englisch
2.03 gram(s) / 1.00 Halsband

Darreichungsform:

wirkstoffhaltiges Halsband

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC55

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

1/09/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

842894

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/09/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0506/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0506003-mr-rpe895-en.pdf