

# PREVEXTO 1.25 G + 0.56 G MEDICATED COLLAR FOR DOGS UP TO 8 KG

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

PREVEXTO 1.25 G + 0.56 G MEDICATED COLLAR FOR DOGS UP TO 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](#)

1.25 Gramo(s) / 1.00 Collar

Disponible únicamente en [English](#)  
0.56 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:**

Eslovenia

---

**Disponible en:**

Eslovenia

---

**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:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/08/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ab7 Sante

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

DC/V/0823/002

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/06/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0506/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0506002-mr-rpe894-en.pdf