

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARECTO 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 [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

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:

Beaphar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

6/02/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/016/26-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/02/2026

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0511/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Finlandia Alemania
Grecia Hungría Italia Malta Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovenia España Suecia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0511002-mr-rpe946-en.pdf