

PARECTO 4.50 G + 2.03 G MEDICATED COLLAR FOR DOGS OVER 8 KG

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARECTO 4.50 G + 2.03 G MEDICATED COLLAR FOR DOGS OVER 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](#)

4.50 Gramo(s) / 1.00 Collar

Disponible únicamente en [English](#)
2.03 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:

Países Bajos

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:

19/02/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 134120

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/11/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0511/003

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0511003-mr-rpe947-en.pdf