

PREVEXTO 1,25 G + 0,56 G COLLIER MEDICAMENTEUX POUR CHATS

Autorisé

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PREVEXTO 1,25 G + 0,56 G COLLIER MEDICAMENTEUX POUR CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.25 gram(s) / 1.00 Collier

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.56 gram(s) / 1.00 Collier

Forme pharmaceutique:

Collier médicamenteux

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC55

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ab7 Sante

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8819853 4/2025

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0506/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0506001-mr-rpe893-en.pdf