

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

Autorisé

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### 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 soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**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:**

19/11/2025

---

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

Ab7 Sante

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/054/25-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/11/2025

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0506/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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

## Etiquetage

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

## Fichier combinant tous les documents

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

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