

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

Autorizzato

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.50 grammo(i) / 1.00 Collare

Disponibile solo in [English](#)
2.03 grammo(i) / 1.00 Collare

Forma farmaceutica:

Collare medicato

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC55

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/10/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

117128/08-10-2025/K-0262901

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/10/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0506/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0506003-mr-rpe895-en.pdf