

# Parecto 1,25 g + 0,56 g coleira medicamentosa para cães até 8 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Parecto 1,25 g + 0,56 g coleira medicamentosa para cães até 8 kg

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.25 grama(s) / 1.00 Coleira

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.56 grama(s) / 1.00 Coleira

---

**Forma farmacêutica:**

Coleira medicamentosa

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC55

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Beaphar B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/11/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Beaphar B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1752/02/25DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/11/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0511/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Finlândia Alemanha  
Grécia Hungria Itália Malta Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Eslovénia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 14/01/2026

[Descarregar](#)

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