

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Parecto 1,25 g + 0,56 g wirkstoffhaltiges Halsband für Hunde bis zu 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:

Alemanha

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:

24/01/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Beaphar B.V.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

V7019775.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2026

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.