

# PARECTO 1.25 G + 0.56 G MEDICATED COLLAR FOR CATS

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

PARECTO 1.25 G + 0.56 G MEDICATED COLLAR FOR CATS

### 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:**

Bulgária

---

**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:**

16/02/2026

---

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

Beaphar B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-3356

---

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

16/02/2026

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0511/001

---

**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

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0511001-mr-rpe945-en.pdf