

Octollar 4,50 g + 2,03 g coleira medicamentosa para cães > 8 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Octollar 4,50 g + 2,03 g coleira medicamentosa para cães > 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](#)

4.50 grama(s) / 1.00 Coleira

Disponível apenas em [inglês](#)
2.03 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:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/07/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1649/04/24DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

23/09/2025

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0348/004

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França Grécia
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha

Informed consent reference:

600000061343

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 23/09/2025

[Descarregar](#)

7015735-paren-20260202.pdf