

# MACROFENCE 1.25 G + 0.56 G, MEDICATED COLLAR FOR DOGS UP TO 8 KG

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1.25 Gramo(s) / 1.00 Collar

Disponible únicamente en [English](#)  
0.56 Gramo(s) / 1.00 Collar

---

**Forma farmacéutica:**

Collar medicamentoso

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP53AC55

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfamed

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/06/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ab7 Sante

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/9506380 1/2025

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/06/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0508/002

---

**Estados miembros afectados:**

Italia Países Bajos Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0508002-mr-rpe900-en.pdf