

MACROFENCE 4.50 G + 2.03 G, MEDICATED COLLAR FOR DOGS OVER 8 KG

Toegelaten

- Imidacloprid
- Flumethrin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

MACROFENCE 4.50 G + 2.03 G, MEDICATED COLLAR FOR DOGS OVER 8 KG

MACROFENCE 4,50 g + 2,03 g, COLLAR MEDICAMENTOSO PARA PERROS A PARTIR DE 8 KG

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
4.50 gram(s) / 1.00 Halsband

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.03 gram(s) / 1.00 Halsband

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QP53AC55

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfamed

Handelsvergunningsdatum:

5/09/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ab7 Sante

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

4454 ESP

Datum toelatingswijziging:

6/09/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0508/003

Betrokken lidstaten:

Italië Nederland Portugal Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.