

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

MACROFENCE 1,25 G + 0,56 G COLLIER MEDICAMENTEUX POUR CHIENS JUSQU'A 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:

França

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:

Alfamed

Data de autorização de introdução no mercado:

25/06/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ab7 Sante

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9506380 1/2025

Data da alteração do estado de autorização:

25/06/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0508/002

Estados-Membros envolvidos:

Itália Países Baixos Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet and Labelling

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

Resumo das características do medicamento

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

15942-44 - FR V 0508 001-003 DC - PuAR final.pdf