

# IMIDACLOPRID FLUMETHRIN ALFAMED 1.25 G + 0.56 G, MEDICATED COLLAR FOR CATS

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

IMIDACLOPRID FLUMETHRIN ALFAMED 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:

Espanha

---

### 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:**

5/09/2025

---

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

AB7 SANTE

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

4449 ESP

---

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

6/09/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0507/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Itália Polónia Espanha

---

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-frv0507001-mr-rpe896-en.pdf