

# PREVENDOG 1.304 G MEDICATED COLLAR FOR LARGE TO VERY LARGE DOGS

Autorizado

- Deltamethrin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

PREVENDOG 1.304 G MEDICATED COLLAR FOR LARGE TO VERY LARGE DOGS

PREVENDOG 1.304 g wirkstoffhaltiges Halsband für große bis sehr große Hunde

### Substância ativa:

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](#)

1.30 grama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Coleira medicamentosa

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC11

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/02/2019

---

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

Ab7 Sante

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

402540.00.00

---

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

14/02/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0328/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

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

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

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.