

# SIMBIA 4.50 G + 2.03 G MEDICATED COLLAR FOR DOGS OVER 8 KG

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

SIMBIA 4.50 G + 2.03 G MEDICATED COLLAR FOR DOGS OVER 8 KG

SIMBIA 4,50 G + 2,03 G COLLIER MEDICAMENTEUX POUR CHIENS DE PLUS DE 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](#)

4.50 Gramo(s) / 1.00 Collar

Disponible únicamente en [English](#)

2.03 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:**

Beaphar B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/01/2026

---

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

Beaphar B.V.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/1830771 3/2025

---

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

14/01/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0512/003

---

**Estados miembros afectados:**

República Checa Alemania Grecia Italia Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovenia 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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.