

# Actifend 4.50 g + 2.03 g medicated collar for dogs > 8 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Flumethrin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Actifend 4.50 g + 2.03 g medicated collar for dogs > 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:**

Portugal

---

**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:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/05/2026

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1783/04/26DFVPT

---

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

19/05/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0355/004

---

**Estados miembros afectados:**

República Checa Francia Italia Portugal Eslovaquia España

---

**Informed consent reference:**

600000004401

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.