

# PROTECTIX 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

Autorizovaný

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

PROTECTIX 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

ProtecTix 250 mg/1250 mg spot-on roztok pre psy od 10 kg do 25 kg.

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

### Způsob podání:

Kožní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

K dispozici pouze v [English](#)  
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Kožní podání:**

- **Pes**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovensko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Beaphar B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Beaphar B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/023/DC/24-S

---

**Datum změny stavu registrace:**

29/05/2024

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0433/003

---

**Dotčený členský stát:**

Chorvatsko Kypr Česko Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva  
Malta Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španelsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991364>