

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000991401>

PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

- Imidacloprid
- Permethrin

Autoriseret

## Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

Aktiv substans:

- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

- Hund

Administrationsvej:

- Kutan anvendelse

## Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

- Kun tilgængelig på [English](#)  
40.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Pipette
- Kun tilgængelig på [English](#)  
200.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Pipette

Lægemiddelform:

- Spot-on, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

- QP53AC54

Udleveringsbestemmelse:

- Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

- Gyldig

Autoriseret i:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)

## Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

- Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

- Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

- Beaphar B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

- 29/05/2024

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

- Beaphar B.V.

Ansvarlig myndighed:

- Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

- 96/021/DC/24-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

- 29/05/2024

Referencemedlemsstat:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

- FR/V/0433/001

Berørte medlemsstater:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktinformation

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

[Andre sprog \(2\)](#)

Slovak (PDF)

Udgivet den: 10/06/2024

[Hent](#)

English (PDF)

Udgivet den: 14/03/2026

[Hent](#)

### PAR - Offentlig(e) evalueringsrapport(er)

eu-puar-frv0433001-mr-rpe802-en.pdf

English (PDF)

Udgivet den: 13/03/2026

[Hent](#)