

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

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

ProtecTix (40 mg + 200 mg)/pipetkę 0,4 ml Roztwór do nakrapiania

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC54

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

3/07/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Beaphar B.V.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3424

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/07/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0433/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Zypern Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Lettland Litauen Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.