

# PROTECTIX 400 MG/2000 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 25 KG UP TO 40 KG

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PROTECTIX 400 MG/2000 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 25 KG UP TO 40 KG

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Hund

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

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

QP53AC54

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Beaphar B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

24/01/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Beaphar B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Zulassungsnummer:**

DC/V/0801/004

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/01/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0433/004

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0433004-mr-rpe805-en.pdf