

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

ProtecTix 400 mg/2000 mg kožni nanos, raztopina za pse nad 25 kg do 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

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.