

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

ProtecTix 40 mg/200 mg kožni nanos, raztopina za pse do 4 kg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Beaphar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

24/01/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

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

Número de autorización:

DC/V/0801/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0433/001

Estados miembros afectados:

Croacia Chipre República Checa Alemania Grecia Hungría Italia Letonia
Lituania Malta Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.