

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG
Protectix 40 mg/200 mg spot-on oplossing voor honden tot 4 kg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

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 unció n dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC54

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 128712

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/06/2024

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991397>