

# PROTECTIX 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

PROTECTIX 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

ProtecTix 250 mg/1250 mg solução para unção punctiforme para cães com mais de 10 kg até 25 kg

### Principio activo:

Disponível unicamente en [English](#)

Disponível unicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

1250.00 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:

Portugal

---

### Disponible en:

Portugal

---

### 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:**

21/11/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Beaphar B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1605/03/23DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/11/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0433/003

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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