

PROTECTIX 100 MG/500 MG SOLUTION SPOT-ON POUR CHIENS DE 4 KG A 10 KG

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PROTECTIX 100 MG/500 MG SOLUTION SPOT-ON POUR CHIENS DE 4 KG A 10 KG

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Beaphar B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Beaphar B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8691898 9/2023

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0433/002

États membres concernés:

Croatie Chypre Tchéquie Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie
Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0433002-mr-rpe803-en.pdf