

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

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1250.00 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**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:**

21/11/2023

---

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

Beaphar B.V.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1605/03/23DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/11/2023

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0433/003

---

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

## Documents

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-frv0433003-mr-rpe804-en.pdf