

# PROTECTIX 400 MG/2000 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 25 KG UP TO 40 KG

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PROTECTIX 400 MG/2000 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 25 KG UP TO 40 KG

ProtecTix 400 mg/2000 mg soluție spot-on pentru câini cu greutatea de peste 25 kg până la 40 kg

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

2000.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AC54

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Romania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Beaphar B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/11/2024

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Beaphar B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

240144

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/11/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0433/004

---

**Stati membri interessati:**

Croazia Cipro Repubblica Ceca Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia  
Lituania Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.