

# 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 διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους άνω των 25 kg έως 40 kg

### Sotsanza 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 soggetto a prescrizione veterinaria

---

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

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Grecia

---

### **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:**

20/02/2024

---

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

Beaphar B.V.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

20216/21-02-2024/K-0250604

---

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

20/02/2024

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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