

PROTECTIX 100 MG/500 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 4 KG UP TO 10 KG

Toegelaten

- Imidacloprid
- Permethrin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PROTECTIX 100 MG/500 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 4 KG UP TO 10 KG

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QP53AC54

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Beaphar B.V.

Handelsvergunningsdatum:

21/11/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Beaphar B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

1605/02/23DFVPT

Datum toelatingswijziging:

21/11/2023

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0433/002

Betrokken lidstaten:

Kroatië Cyprus Tsjechië Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland
Litouwen Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië
Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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