

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
100.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)  
500.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Beaphar B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/07/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Beaphar B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3425

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/07/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0433/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Croácia Chipre República Checa Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia  
Lituânia Malta Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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