

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identificação do produto

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

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

ProtecTix 400 mg/2000 mg rácsepegtető oldat 25-40 kg közötti kutyák számára

### **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

400.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês

2000.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

---

## **Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AC54

---

## **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

## **Estado da autorização:**

Autorizado

---

## **Autorizado em:**

Hungria

---

## **Descrição da embalagem:**

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:**

18/12/2023

---

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

Beaphar B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

4418/x/23 NÉBIH ÁTI

---

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

18/12/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0433/004

---

**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

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.