

ProtecTix 400 mg/2000 mg solução para unção punctiforme para cães com mais de 25 kg até 40 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ProtecTix 400 mg/2000 mg solução para unção punctiforme para cães com mais de 25 kg até 40 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](#)
400.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)
2000.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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:

21/11/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Beaphar B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1605/04/23DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

21/11/2023

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

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 15/10/2024

[Descarregar](#)

eu-puar-frv0433004-mr-rpe805-en.pdf