

File downloaded on 2026-05-19

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000991380>

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

Oprávnený

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Lieková forma:**

Roztok na určené miesto na koži

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Beaphar B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/07/2025

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Beaphar B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

3425

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

3/07/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0433/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Chorvátsko Cyprus Česko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko  
Litva Malta Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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