

# PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

Oprávněný

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 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](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)  
200.00 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](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**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:**

12/12/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Beaphar B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

V7006337.00.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/12/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0433/001

---

**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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0433001-mr-rpe802-en.pdf