

PROTECTIX 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

Oprávněný

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Názov lieku:

PROTECTIX 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

ProtecTix 250 mg/1250 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για σκύλους άνω των 10 kg έως 25 kg

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

- Dog
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Beaphar B.V.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

20215/21-02-2024/K-0250603

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/02/2024

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0433/003

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991354>