

# PULSIX 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

PULSIX 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

PULSIX 100 mg/500 mg para unção punctiforme para cães com mais de 4 kg até 10 kg

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Hund

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Auftropfen:**

- 

**Hund**

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AC54

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Zulassungsinhaber:

Ab7 Sante

---

### Marketing authorisation date:

2/10/2024

---

### Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

---

### Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

---

### Zulassungsnummer:

1665/02/24DFVPT

---

### Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2024

---

### Referenzmitgliedstaat:

Irland

---

### Verfahrensnummer:

IE/V/0667/002

---

### Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Italien Niederlande Polen Portugal Spanien

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0667002-pulsix-100-mg500-mg-spot-on-solution-for-dogs-over-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134552>