

PULSIX 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Product identification

Name des Arzneimittels:

PULSIX 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
PULSIX 250 mg/1250 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS DE MAS DE 10 Kg HASTA 25 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](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)
1250.00 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:

Spanien

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:

3/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

4349 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0667/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Deutschland Italien Niederlande Polen Portugal Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

ie-puar-mr-iev0667003-pulsix-250-mg1250-mg-spot-on-solution-for-dogs-ove-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134560>