

PULSIX 250 mg + 1250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 10 kg bis 25 kg

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PULSIX 250 mg + 1250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 10 kg bis 25 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ab7 Sante

Zulassungsdatum:

8/11/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7006980.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/11/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/03/2026

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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