

PULSIX 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PULSIX 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

PULSIX 600 mg/3000 mg soluzione spot-on per cani di peso superiore a 40 kg e fino a 60 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
600.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AC54

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

26/02/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

European Medicines Agency

Zulassungsnummer:

105650

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0667/005

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

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.