

PULSIX 250 MG/1250 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 KG A 25 KG

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

PULSIX 250 MG/1250 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 KG A 25 KG

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ab7 Sante

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ab7 Sante

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4138048 6/2024

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/09/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0667/003

États membres concernés:

France Allemagne Italie Pays-Bas Pologne Portugal Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 20/10/2025

Télécharger

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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