

# PULSIX 40 mg/200 mg spot-on solution for dogs over 1.5 kg up to 4 kg

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PULSIX 40 mg/200 mg spot-on solution for dogs over 1.5 kg up to 4 kg

Pulsix 40 mg/200 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 1,5 kg tot 4 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](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 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:**

Pays-Bas

---

**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:**

4/11/2024

---

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

Ab7 Sante

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 128964

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/02/2025

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0667/001

---

**États membres concernés:**

France Allemagne Italie Pays-Bas Pologne Portugal Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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