

PULSIX 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 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 spot-on oplossing voor honden vanaf 10 kg tot 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:

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:

5/11/2024

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

Ab7 Sante

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 128968

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/02/2025

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.