

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

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)
1250.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC54

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ab7 Sante

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1665/03/24DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/2025

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0667/003

Stati membri interessati:

Francia Germania Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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