

PULSIX 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Product identification

Denominazione del medicinale:

PULSIX 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

PULSIX 100 mg/500 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS DE MAS DE 4 Kg HASTA 10 Kg

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

-

Cane

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

QP53AC54

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

3/10/2024

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

AB7 SANTE

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

4348 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/10/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0667/002

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

ie-puar-mr-iev0667002-pulsix-100-mg500-mg-spot-on-solution-for-dogs-over-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134559>