

PULSIX 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PULSIX 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

PULSIX 600 mg + 3000 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 40 kg bis 60 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](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

3000.00 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:

Germania

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:

8/11/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7006982.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/11/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0667/005

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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