

PULSIX 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Product identification

Denominazione del medicinale:

PULSIX 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg
Pulsix 400 mg/2000 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 25 kg tot 40 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](#)
400.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta
Disponibile solo in [English](#)

2000.00 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:

Paesi Bassi

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:

4/11/2024

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 128969

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2025

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0667/004

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

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134539>