

PULSIX 100 mg/500 mg soluzione spot-on per cani di peso superiore a 4 kg e fino a 10 kg

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PULSIX 100 mg/500 mg soluzione spot-on per cani di peso superiore a 4 kg e fino a 10 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](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

500.00 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:

Italia

Disponibile in:

Italia

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:

26/02/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

European Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

105650

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2024

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 8/04/2026

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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