

# Pulsix 400 mg/2000 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 25 kg tot 40 kg

Toegelaten

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

### **Toedieningsweg:**

Toediening als spot-on

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

---

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**  
:

QP53AC54

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ab7 Sante

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/11/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ab7 Sante

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 128969

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/02/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0667/004

---

**Betrokken lidstaten:**

Frankrijk Duitsland Italië Nederland Polen Portugal Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 15/10/2025

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.