

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês
500.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ab7 Sante

Data de autorização de introdução no mercado:

27/09/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ab7 Sante

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/0297003 1/2024

Data da alteração do estado de autorização:

27/09/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0667/002

Estados-Membros envolvidos:

França Alemanha Itália Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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