

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

PULSIX 400 mg + 2000 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 25 kg bis 40 kg

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

400.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

2000.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:

Unção punctiforme:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ab7 Sante

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/11/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

AB7 SANTE

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

V7006981.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

8/11/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0667/004

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

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134529>