

PULSIX 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PULSIX 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Pulsix 250 mg/1250 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 10 kg tot 25 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

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:

5/11/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ab7 Sante

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 128968

Data da alteração do estado de autorização:

14/02/2025

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0667/003

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.

Resumo das características do medicamento

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