

# 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:**

Itália

---

**Disponibilidade:**

Itália

---

**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:**

26/02/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ab7 Sante

---

**Autoridade responsável:**

European Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

105650

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/10/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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.

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