

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/700000134532>

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

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Ima dovoljenje za promet

## Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

U?inkovina:

- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

- Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

- Nanos na kožo

## Podatki o zdravilu

U?inkovina / Jakost:

- Na voljo samo v [English](#)  
250.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Pipeta
- Na voljo samo v [English](#)  
1250.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Pipeta

Farmacevtska oblika:

- Kožni nanos, raztopina

Anatomsko-terapevtsko-kemi?na veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

- QP53AC54

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

- Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

- Valid

Ima dovoljenje za promet v:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)

## Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

- Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

- Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

- Ab7 Sante

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

- 27/09/2024

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

- Ab7 Sante

Pristojni organ:

- French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

- FR/V/4138048 6/2024

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

- 27/09/2024

Referen?na država ?lanica:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

- IE/V/0667/003

Zadevne države ?lanice:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poro?ila o domnevnih neželenih u?inkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obi?ite stran:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

**Informacije o zdravilu**

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(2\)](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 1/04/2026

[Prenesi](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 26/10/2025

[Prenesi](#)

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 1/04/2026

[Prenesi](#)

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 26/10/2025

[Prenesi](#)

## Javno poročilo o oceni zdravila

ie-puar-mr-iev0667003-pulsix-250-mg1250-mg-spot-on-solution-for-dogs-ove-en.pdf

English (PDF)

Objavljeno na dan: 20/10/2024

[Prenesi](#)