

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

Auktoriserad

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Pulsix 400 mg/2000 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 25 kg tot 40 kg

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Spot-on

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

•

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ab7 Sante

Marketing authorisation date:

4/11/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ab7 Sante

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 128969

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/02/2025

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0667/004

Berörda medlemsstater:

Frankrike Tyskland Italien Nederländerna Polen Portugal Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000134539>