

# Атакса 2000 mg/400 mg спот он разтвор за кучета с телесна маса над 25 kg

Разрешен

- Permethrin
- Imidacloprid

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Атакса 2000 mg/400 mg спот он разтвор за кучета с телесна маса над 25 kg

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в Английски  
400.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

---

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AC54

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/09/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2604

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/01/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0439/004

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

български (PDF)

Публикувано на: 8/08/2023

Свали

Package Leaflet and Labelling