

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Registrováno

- Permethrin
- Imidacloprid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP53AC54

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

20/10/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

836575

Datum změny stavu registrace:

20/10/2015

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0439/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.