

# 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 tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum registrace:**

20/10/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**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](http://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.