

# Ataxxa 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 kg

Registrováno

- Permethrin
- Imidacloprid

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Ataxxa 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 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](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné pouze v [English](#)

400.00 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:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Bulharsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:**

7/09/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-2604

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/01/2023

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0439/004

---

**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.

Package Leaflet and Labelling

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