

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

Autorizovaný

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on oplossing voor honden met een gewicht van 4 kg tot 10 kg

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

K dispozici pouze v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Podání nakapáním na kůži - spot-on:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP53AC54

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

7/10/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 115887

Datum změny stavu registrace:

1/02/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0439/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046792>