

Ataxxa 1250 mg/250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde von 10 kg bis 25 kg

Autorisiert

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
Ataxxa 1250 mg/250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde von 10 kg bis 25 kg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Hund
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC54

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

6 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 2,5 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

4 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 2,5 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

3 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 2,5 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

1 Pipette aus weißem Polypropylen mit 2,5 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

20/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836580

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0439/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland
Frankreich Deutschland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Published on: 18/01/2022

Updated on: 11/12/2023

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046718>