

# Ataxxa 500 mg/100 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde von 4 kg bis 10 kg

Zugelassen

- Permethrin
- Imidacloprid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ataxxa 500 mg/100 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde von 4 kg bis 10 kg

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Hund

### **Art der Anwendung:**

Auftropfen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

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

QP53AC54

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

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

3 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

4 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

6 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 1 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Zulassungsdatum:**

20/10/2015

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

836575

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/10/2015

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0439/002

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland

Frankreich Deutschland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen  
Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien  
Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/05/2025

Updated on: 8/04/2026

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung