

# Ataxxa 2000 mg/400 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 25 kg

Zugelassen

- Permethrin
- Imidacloprid

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Ataxxa 2000 mg/400 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 25 kg

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

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

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

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

QP53AC54

---

**Abgaberegulierung:**

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 4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

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

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

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

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

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

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

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

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

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 4 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:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

836581

---

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

20/10/2015

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0439/004

---

### **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