

# Ataxxa 2000 mg - 400 mg Lösung zum Auftropfen

Zugelassen

- Permethrin
- Imidacloprid

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ataxxa 2000 mg - 400 mg Lösung zum Auftropfen

---

### **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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

9/03/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V491022

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/03/2016

---

**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 Rumänien 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: 5/09/2025

[Herunterladen](#)

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/09/2025

[Herunterladen](#)

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/09/2025

[Herunterladen](#)