

# Ataxxa 500 mg/100 mg Spot-on Solution for Dogs Over 4 kg up to 10 kg

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

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

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

Auftropfen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

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

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Auftropfen:**

- Hund
- 

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

QP53AC54

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

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

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## 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:**

16/12/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 01656/4092

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/08/2022

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046799>