

Ataxxa 200 mg/40 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde bis 4 kg

Zugelassen

- Permethrin
- Imidacloprid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ataxxa 200 mg/40 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde bis 4 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
40.00 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 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

3 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

4 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

6 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 ml Lösung, verschlossen mit einer Verschlusskappe

10 Pipetten aus weißem Polypropylen mit 0,4 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:

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

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836574

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/10/2015

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0439/001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/05/2025

Updated on: 8/04/2026

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung