

# Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

Ataxxa 200 mg/40 mg solutie spot-on pentru caini cu greutatea pana la 4 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](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Rumaenien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:**

24/09/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

200145

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/03/2023

---

**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 Rumänien 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/600000046815>