

# Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Εγκεκριμένο

- Permethrin
- Imidacloprid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 milligram(s) / 1.00 Πιπέτα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 Πιπέτα

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QR53AC54

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Κροατικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/08/2015

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

402161.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

18/12/2020

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

IE/V/0439/002

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.