

ATAXXA 1250 mg/250 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE MAS DE 10 kg HASTA 25 kg

Autorizado

- Permethrin
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
ATAXXA 1250 mg/250 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS
DE MAS DE 10 kg HASTA 25 kg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Ucción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1250.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

19/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3328 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0439/003

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Francia Alemania Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 16/02/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado