

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg
Ataxxa 500 mg/100 mg, kožni nanos, raztopina za pse nad 4 kg do 10 kg

Principio activo:

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

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta
Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unció n dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Unció n dorsal puntual:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC54

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

4/09/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0513/002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/09/2015

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0439/002

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046817>