

# Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Volitatud

- Permethrin
- Imidacloprid

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

koer

### Manustamisviis:

Täppmanustamine

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

---

**Ravimvorm:**

Täpilahus

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QP53AC54

---

**Ravimi kuuluvus:**

Käsimüügiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Prantsusmaa

---

**Saadaval:**

Prantsusmaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Müügiloa kuupäev:**

9/09/2015

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Vastutav asutus:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Müügiloa number:**

FR/V/7319388 1/2015

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

23/09/2020

---

**Viiteliikmesriik:**

Iirimaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

IE/V/0439/003

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Eesti Prantsusmaa Saksamaa

Ungari Itaalia Läti Leedu Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia

Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.