

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

Volitatud

- Permethrin
- Imidacloprid

## Product identification

### Ravimi nimetus:

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

Атакса 500 mg/100 mg спот он разтвор за кучета с телесна маса от 4 kg до 10 kg

---

### Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

### Loomaliigid:

koer

---

### Manustamisviis:

Turustatakse ainult [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

### Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Turustatakse ainult [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

---

**Ravimvorm:**

Täpilahus

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Topical use:**

- koer
- 

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni**

**(ATCvet) kohane kood:**

QP53AC54

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Käsimüügiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Bulgaaria

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Tad Pharma GmbH  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Vastutav asutus:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Authorisation number:**

0022-2602

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

23/01/2023

---

**Viiteliikmesriik:**

Iirimaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

IE/V/0439/002

---

**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)

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046765>