

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

Volitatud

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Ataxxa 500 mg/100 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem no 4 kg līdz 10 kg

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Täppmanustamine

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Turustatakse ainult [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Ravimvorm:

Täpilahus

Withdrawal period by route of administration:

Täppmanustamine:

•

koer

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP53AC54

Õiguslik tarnestaatus:

Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

Turustatakse ainult [Latvian](#)

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:

29/09/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Authorisation number:

V/DCP/15/0036

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/09/2015

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse 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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046790>