

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

Autorisé

- Permethrin
- Imidacloprid

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg  
Ataxxa 1250 mg/250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde von 10 kg bis 25 kg

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Topical use:**

- Chien
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Statut juridique de la production:**

Disponible uniquement en [German](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Autriche

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

20/10/2015

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Tad Pharma GmbH  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

836580

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/07/2020

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0439/003

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie France Allemagne  
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie  
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046718>