

# Ataxxa 1250 mg - 250 mg Solution pour spot-on

Autorisé

- Permethrin
- Imidacloprid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ataxxa 1250 mg - 250 mg Solution pour spot-on

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Spot-on

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

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

---

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

QP53AC54

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale 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

---

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

9/03/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V491004

---

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

9/03/2016

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 5/09/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 5/09/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 5/09/2025

[Télécharger](#)