

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

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg  
Ataxxa 500 mg/100 mg rácsepegtető oldat 4-10 kg-os kutyáknak A.U.V.

### Substance active:

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

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Spot-on

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Spot-on:**

- Chien
- 

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

QP53AC54

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Hongrie

---

**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:**

31/07/2015

---

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

Krka d.d. Novo Mesto  
Tad Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3671/x/15 NÉBIH ÁTI

---

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

31/07/2015

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0439/002

---

**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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046772>