

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

Autorisé

- Permethrin
- Imidacloprid

Identification du produit

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 spot-on oplossing voor honden met een gewicht van 4 kg tot 10 kg

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](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

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

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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:

7/10/2015

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 115887

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/02/2022

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)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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