

# 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

---

**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](http://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.