

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 Spot-on Solution for Dogs Over 4 kg up to 10 kg

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 soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

16/12/2015

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 01656/4092

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/08/2022

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000046799>