

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

Údaraithe

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Ainm an chógaís:

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

Ataxxa 500 mg - 100 mg Solution pour spot-on

Ataxxa 500 mg - 100 mg Lösung zum Auftropfen

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pí péad

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pí péad

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán breactha

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Dog
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP53AC54

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

9/03/2016

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

An t-údarás atá freagrach:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Uimhir údaraithe:

BE-V490986

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

9/03/2016

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

IE/V/0439/002

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Bileog phacáiste

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046779>