

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

Viðurkennt

- Imidacloprid
- Permethrin

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

Ataxxa 500 mg/100 mg, kožni nanos, raztopina za pse nad 4 kg do 10 kg

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Hundur

### Íkomuleið:

Til blettunar

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

---

**Lyfjaform:**

Blettunarlausn

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Til blettunar:**

- Hundur
- 

**ATC flokkun (dýralyf):**

QP53AC54

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins í boði í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Slóvenía

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Slovenian](#)

Aðeins í boði í [Slovenian](#)

Aðeins í boði í [Slovenian](#)

Aðeins í boði í [Slovenian](#)

Aðeins í boði í [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

4/09/2015

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Krka d.d. Novo Mesto  
Tad Pharma GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

DC/V/0513/002

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

4/09/2015

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Númer verkferlis:**

IE/V/0439/002

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland  
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía  
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

#### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

#### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046817>