

# Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

Heimilað

- Permethrin
- Imidacloprid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

### Leið stjórnsýslu:

Til blettunar

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

**Lyfjaform:**

Blettunarlausn

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP53AC54

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Fáanlegt í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

24/09/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

200145

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

14/03/2023

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0439/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

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

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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