

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorizzato

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Denominazione del medicinale:

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
Ataxxa 1250 mg/250 mg roztok na kvapkanie na kožu pre psov od 10 kg do 25 kg

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1250.00 milligrammo(i) / 1.00 PIPETTA

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 PIPETTA

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Cane
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC54

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

28/09/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/064/DC/15-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/09/2015

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0439/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046735>