

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

Geautoriseerd

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipet
Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AC54

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

13/01/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

2512

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0439/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland
Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046793>