

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

Autorisert

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Legemidlets navn:

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

Ataxxa 1250 mg/250 mg šķīdums pilināšanai uz ādas suņiem no 10 kg līdz 25 kg

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1250.00 milligram / 1.00 Pipette

Tilgjengelig bare i [English](#)

250.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QP53AC54

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

29/09/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/15/0037

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/09/2015

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0439/003

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ EE FR DE HU IT LV LT NL PL PT RO SI SI ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046727>