

# 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 spot-on oplossing voor honden met een gewicht van 10 kg tot 25 kg

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)  
Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearer:

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:**

NL

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## 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:**

7/10/2015

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Tad Pharma GmbH  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 115888

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

26/01/2022

---

**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](http://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.

Preparatomtale

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/600000046729>