

# Ataxxa 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 kg

Autorisert

- Permethrin
- Imidacloprid

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Ataxxa 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 25 kg

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Påflekking

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2000.00 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

400.00 milligram / 1.00 Pipette

---

**Legemiddelform:**

Påflekkingsvæske, oppløsning

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/03/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V491022

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/03/2016

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0439/004

---

**Gjeldende medlemsstater:**

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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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