

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

Autorizado

- Permethrin
- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Ataxxa 1250 mg/250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde von 10 kg bis 25 kg

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1250.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

20/10/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

836580

Data da alteração do estado de autorização:

20/10/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0439/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Estónia França Alemanha
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.