

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

Autorizado

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Nome do medicamento:

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

Ataxxa 2000 mg/400 mg rácsepegtető oldat 25 kg feletti kutyáknak A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso tópico

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Uso tópico:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AC54

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

3673/x/15 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

31/07/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0439/004

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Estónia França Alemanha
Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046789>