

# Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorizado

- Permethrin
- Imidacloprid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Ataxxa 500 mg/100 mg spot-on oplossing voor honden met een gewicht van 4 kg tot 10 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

500.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês

100.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

---

## **Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC54

---

## **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

## **Estado da autorização:**

Autorizado

---

## **Autorizado em:**

Países Baixos

---

## **Disponibilidade:**

Países Baixos

---

## **Descrição da embalagem:**

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:**

7/10/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 115887

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/02/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0439/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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