

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

Godkänd

- Permethrin
- Imidacloprid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ataxxa 1250 mg/250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
ATAXXA 1250 mg/250 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS
DE MAS DE 10 kg HASTA 25 kg

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Spot-on

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på engelska
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Godkännandedatum:

19/11/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3328 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0439/003

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Estland Frankrike Tyskland
Ungern Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.