

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

Auktoriserad

- Permethrin
- Imidacloprid

Product identification

Läkemedlets namn:

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
Ataxxa 500 mg - 100 mg Solution pour spot-on
Ataxxa 500 mg - 100 mg Lösung zum Auftropfen

Aktiv substans:

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

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

9/03/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V490986

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/03/2016

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0439/002

Berörda medlemsstater:

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

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046779>