

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

Godkänd

- Permethrin
- Imidacloprid

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Ataxxa 2000 mg/400 mg spot-on solution for dogs over 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](#)  
2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

**Läkemedelsform:**

Spot-on, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP53AC54

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**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:**

28/09/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/065/DC/15-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/09/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0439/004

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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