

Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 kg

Godkänd

- Permethrin
- Imidacloprid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ataxxa 200 mg/40 mg spot-on solution for dogs up to 4 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](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

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

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Tillgänglig i:

Portugal

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:

4/09/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

944/01/15DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/09/2023

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0439/001

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.

Gemensam fil för alla dokument

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