

# 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:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**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:**

24/09/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

200145

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/03/2023

---

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

## Dokumenter

Produktresumé

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