

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000048955>

# Selames 360 mg spot-on solution for dogs 40.1–60.0 kg

Разрешен

- Selamectin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Selames 360 mg spot-on solution for dogs 40.1–60.0 kg

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

**Начин на приложение:**

Прилагане върху ограничен участък

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
360.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP54AA05

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/12/2018

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V537102

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

7/12/2018

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0407/005

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.