

SELASPOT 60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5.1-10.0 KG

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

SELASPOT 60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5.1-10.0 KG

Selaspot 60 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 5,1-10,0 kg

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане върху кожата:

- куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QP54AA05

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)
Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

30/03/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bimeda Animal Health Limited

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на лиценз:

V7001731.00.00

Дата на промяна в статуса на лиценз:

30/03/2023

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

FR/V/0431/005

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108803>