

Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7.6 10.0 kg

Autorizovaný

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Product identification

Název léčivého přípravku:

Selehold 60 mg spot-on solution for cats 7.6  10.0 kg

Selehold 60 mg spot-on solution για γάτες 7,6–10,0 kg

Léčivá látka:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Cílové druhy zvířat:

Kočka

Způsob podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Product details

Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Podání nakapáním na kůži - spot-on:

- Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP54AA05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

30/01/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

133025/31-12-2018/31-01-2019/K-0232508

Datum změny stavu registrace:

21/01/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0394/003

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048804>