

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

Registrováno

- Selamectin

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

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

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Pes

---

**Cesta podání:**

Podání nakapáním na kůži - spot-on

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

360.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP54AA05

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Estonia

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum registrace:**

5/11/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

2128

---

**Datum změny stavu registrace:**

5/11/2018

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0395/005

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

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

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

[Francie](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Nizozemsko](#) [Polsko](#)

[Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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