

# SELASPOT 45 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 2.6-7.5 KG

Autoriseret

- Selamectin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

SELASPOT 45 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 2.6-7.5 KG

SELASPOT 45 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA GATOS 2,6-7,5 Kg

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kat

### Administrationsvej:

Kutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

45.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

### Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AA05

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

21/03/2023

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

4168 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/03/2023

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0431/003

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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