

Selehold 60 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen 7,6 - 10,0 kg

Autorisiert

- Selamectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Selehold 60 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen 7,6 - 10,0 kg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA05

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

7/11/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402504.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/11/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0394/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048801>