

Selehold 60 mg spot-on solution for dogs 5.1↔10.0 kg

Autorisiert

- Selamectin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Selehold 60 mg spot-on solution for dogs 5.1↔10.0 kg

Selehold 60 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета 5,1-10 kg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

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:

- Hund

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

QP54AA05

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

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:

8/11/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Zulassungsnummer:

0022-2849

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/11/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0395/002

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](#) [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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048835>