

Selehold 240 mg Lösung zum Auf tropfen für Hunde 20,1 - 40,0 kg

Zugelassen

- Selamectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Selehold 240 mg spot-on solution for dogs 20.1-40.0 kg

Selehold 240 mg Lösung zum Auf tropfen für Hunde 20,1 - 40,0 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftröpfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP54AA05

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

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:

402508.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/11/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0395/004

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

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