

Stronghold 30 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Autorizado

- Selamectin

Product identification

Nombre del medicamento:

Stronghold 30 mg - Spot-on solution (12% - dogs)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Unción dorsal puntual:

• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AA05

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium SA

Marketing authorisation date:

25/11/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/11/1999

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 28/02/2024

[Descargar](#)

ema-puar-stronghold-v-050-par-en.pdf

ema-puar-stronghold-v-050-var-x-0051-g-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000863>