

Selehold 120 mg spot-on solution for dogs 10.1–20.0 kg

Autorizado

- Selamectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Selehold 120 mg spot-on solution for dogs 10.1–20.0 kg

SELEHOLD 120 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10,1 KG A 20,0 KG

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP54AA05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

7/11/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8620789 2/2018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/02/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0395/003

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.