

## Selames 30 mg spot-on solution for dogs 2.6–5.0 kg

Autorizado

- Selamectin

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Selames 30 mg spot-on solution for dogs 2.6–5.0 kg

Selames 30 mg spot-on oplossing voor honden 2,6 – 5,0 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](#)

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**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:**

20/11/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL122209

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0407/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Francia Alemania Italia Países Bajos Portugal 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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