

Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2.6–7.5 kg

Autorizado

- Selamectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Selehold 45 mg spot-on solution for cats 2.6–7.5 kg

SELEHOLD 45 mg soluție spot-on pentru pisici 2,6-7,5 kg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

45.00 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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

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:

23/10/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

230159

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0394/002

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.