

# Selames 60 mg spot-on solution for dogs 5.1–10.0 kg

Autorizado

- Selamectin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Selames 60 mg spot-on solution for dogs 5.1–10.0 kg  
SELAMES SOLUZIONE SPOT ON PER CANI

### 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](#)  
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

### Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

### Tiempo de espera por vía de administración:

**Unción dorsal puntual:**

- 

**Perros**

---

**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:**Italia

---

**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:**13/10/2020

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

105197

---

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

13/10/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0407/002

---

**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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048971>