

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

Odobreno

- Selamectin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Selames voor honden 10,1-20,0 kg 120 mg Spot-on oplossing

Selames pour chiens 10,1-20,0 kg 120 mg Solution pour spot-on

Selames für Hunde 10,1-20,0 kg 120 mg Lösung zum Auftropfen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Nakapavanjem

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

120.00 miligram / 1.00 Pipeta

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP54AA05

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/12/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

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

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V537084

Datum promjene statusa odobrenja:

7/12/2018

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

IE/V/0407/003

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u estonski engleski francuski litvanski portugalski švedski islandski Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.