

SELASPOT 60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 7.6-10.0 KG

Felhatalmazott

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Product identification

Készítmény neve:

SELASPOT 60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 7.6-10.0 KG
Selaspot 60 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen 7,6–10,0 kg

Hatóanyag:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Célállat faj(ok):

macska

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Withdrawal period by route of administration:

Külsőleges alkalmazás:
• macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:
QP54AA05

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

30/03/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bimeda Animal Health Limited

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

V7001730.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/03/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0431/004

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108805>