

SELASPOT 240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20.1-40.0 KG

Felhatalmazott

- Selamectin

Product identification

Készítmény neve:

SELASPOT 240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20.1-40.0 KG

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
240.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Withdrawal period by route of administration:

Külsőleges alkalmazás:

- kutya

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP54AA05

Szállítás jogállása:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

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:

29/03/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bimeda Animal Health Limited

Felelős hatóság:

Engedély száma:

FR/V/6603785 1/2023

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/03/2023

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

FR/V/0431/007

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/600000108782>