

Selehold 30 mg spot-on solution for dogs 2.6–5.0 kg

Heimilað

- Selamectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Selehold 30 mg spot-on solution for dogs 2.6–5.0 kg

Selehold 30 mg roztok na kvapkanie na kožu pre psy 2,6 kg - 5,0 kg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

12/12/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/064/DC/18-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/12/2018

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0395/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.